# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

2002-273826 (43)Date of publication of application: 25.09,2002

(51)Int.Cl.

B32B 25/08 B29C 65/70 // B29K 21:00

(21)Application number: 2001-401870 (22)Date of filing:

28.12.2001

(71)Applicant : DAICEL DEGUSSA LTD

(72)Inventor: IKUTA TATSU

KOMADA HAJIME ROKUTA MITSUTERU

(30)Priority

Priority number: 2001006767

Priority date: 15.01.2001

Priority country: JP

# (54) COMPOSITE AND ITS MANUFACTURING METHOD

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a composite by directly strongly bonding a resin to a rubber in a wide range of combinations by no use of an adhesive agent.

SOLUTION: A vulcanized rubber member vulcanized with a radical generating agent (an organic peroxide and the like) is combined with a resin member made of a thermoplastic resin having at least two in average of a hydroge atom or a sulfur atom in a molecule each showing an orbital interaction energy coefficient of not less than 0.006 to obtain a composite in which the resin member and the vulcanized rubber member are directly bonded to each other.

### (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-273826 (P2002-273826A)

			(43)公開日	平成14年9月25日(2002.9.25)
(51) Int.Cl.7	識別記号	PΙ		テーマコート*(参考)
B32B 25/08		B 3 2 B	25/08	4F100
B29C 65/70		B 2 9 C	65/70	4 F 2 1 1
# B 2 9 K 21:00		B 2 9 K	21:00	

審査請求 未請求 請求項の数21 OL (全 28 頁)

		香笙朝水	木耐水 耐水県の数21 〇L (全 28 頁)
(21)出願番号	特願2001-401870(P2001-401870)	(71)出顧人	000108982
(22) H M H	Wichiak in Hard force and an		ダイセル・デグサ株式会社
(22)田殿日	平成13年12月28日 (2001, 12, 28)		東京都千代田区霞が関3丁目2番5号
		(72)発明者	生田 達
(31)優先檔主張番号	特職2001-6767 (P2001-6767)		兵庫県神戸市東灘区西岡本5-6-23
(32)優先日	平成13年1月15日(2001.1.15)	(72)発明者	駒田 肇
(33)優先権主張国	日本 (JP)		兵庫県姫路市辻井7-7-37
		(72)発明者	六田 充輝
			兵庫県姫路市網干区余子浜1903-3-2-
			223
		(74)代理人	100090686
			弁理士 飯田 充生

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 複合体及びその製造方法

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 接着剤を用いることなく、幅広い組合せにおいて樹脂とゴムとを直接的かつ強固に接合し、複合体を得る。

【解決手段】 ラジカル発生剤 (有機過酸化物など)で 加端した加減イム総材と、軌道相互作用エネルギー係数 8が0.006以上である大線の子又は競別不を一分 子中に少なくとも平均2つ有する熱可塑性樹脂で構成さ れた樹脂部材とを組合せて、樹脂部材と加硫ゴム部材と が直接徐令上線合水を得る。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 非シリコーン系未加硫ゴムの加硫により 牛成した加硫ゴム部材と、熱可塑性樹脂で構成された樹\*

$$S = (C_{1000}, )^* / | E_c - E_{1000}$$
(1)

(式中、E.、C1000,n 、E1000,n 、C1000,n 、E uma: は、いずれも半経験的分子軌道法MOPACPM 3により算出された値であって、E。はラジカル発生剤 のラジカルの軌道エネルギー (e V)を示し、Cwa。 は熱可塑性樹脂の基本単位を構成する第n番目の水素原 10 子又は硫黄原子の最高被占分子軌道(HOMO)の分子 軌道係数を示し、Emm。 は前記HOMOの軌道エネル ギー (eV)を示し、Cuma。 は前記n番目の水素原子 又は硫黄原子の最低空分子軌道(LUMO)の分子軌道 係数を示し、Eura。 は前記LUMOの軌道エネルギー (eV) を示す) で表される軌道相互作用エネルギー係 数Sが0、006以上である水素原子又は硫黄原子を一 分子中に少なくとも平均2つ有する熱可塑性樹脂を含む 樹脂部材との組合せで構成されている複合体。但し、上 記組合せは、(1) アミノ基を有する脂肪族ポリアミド 20 系樹脂と、カルボキシル基又は酸無水物基含有未加硫ゴ ムとの組合せ、(2)脂肪族ポリアミド系樹脂と、シラ ン化合物を含む未加硫ゴムとの組合せ、(3) エポキシ 基含有樹脂と、カルボキシル基又は酸無水物基含有未加 確ゴムとの組合せを含まず、(4)熱可塑性樹脂がポリ アミド系樹脂であるとき、未加硫ゴムは多官能性の加硫 活性剤を含み、(5)熱可塑性樹脂がポリフェニレンエ ーテル系樹脂であるとき、未加硫ゴムは加硫活性剤を含 むものとする。

【請求項2】 熱可塑性樹脂が、ポリアミド系樹脂、ポ 30 物基で変性されていない未加硫ゴムとの組合せ リエステル系樹脂、ポリエーテル系樹脂、ポリオレフィ ン系樹脂、ポリウレタン系樹脂及び熟可塑性エラストマ 一から選択された少なくとも1種の熱可塑性樹脂である 請求項1記載の複合体。

【請求項3】 熱可塑性樹脂が、脂肪族ポリアミド系樹 脂、芳香族ポリエステル系樹脂、ポリアセタール系樹 脂、ポリフェニレンエーテル系樹脂、ポリスルフィド系 樹脂、ポリオレフィン系樹脂、ポリウレタン系樹脂、ポ リアミド系エラストマー、ポリエステル系エラストマ 一、ポリウレタン系エラストマー、ポリスチレン系エラ 40 及び加硫活性剤を含む未加硫ゴムとの組合せ ストマー、及びポリオレフィン系エラストマーから選択 された少なくとも一種である請求項1記載の複合体。 【請求項4】 ゴムが、ジエン系ゴム、オレフィン系ゴ

ム、アクリル系ゴム、フッ素ゴム、ウレタン系ゴムから 選択された少なくとも一種である請求項1記載の複合

【請求項5】 ラジカル発生剤が、有機過酸化物、アゾ 化合物、硫黄含有有機化合物から選択された少なくとも 一種である請求項1記載の複合体。

\* 脂部材とが直接接合した複合体であって、ラジカル発生 剤で加硫した加硫ゴム部材と、下記式(1)

$$S = (C_{1000 \, e})^2 / |E_e - E_{1000 \, e}| + (C_{1000 \, e})^2 / |E_e - E_{1000 \, e}|$$

求項1記載の複合体。

【請求項7】 ラジカル発生剤の割合が、未加硫ゴム1 00重量部に対して1~10重量部である請求項1記載 の複合体.

【請求項8】 未加硫ゴム及び熱可塑性樹脂のうち少か くとも一方の成分が加硫活性剤を含有する請求項1記載 の複合体。

【請求項9】 加硫活性剤が、一分子中に少なくとも2 つの重合性不飽和結合を有する有機化合物である請求項 8 記載の複合体。

【請求項10】 加硫活性剤の割合が、未加硫ゴム及び 熱可塑性樹脂のうち少なくとも一方の成分100重量部 に対して0.1~10重量部である請求項8記載の複合

【請求項11】 熱可塑性樹脂が、請求項1に記載の軌 道相互作用エネルギー係数Sが0.006以上である水 素原子を一分子中に少なくとも平均2つ有する化合物で 構成された加硫助剤を含む請求項1記載の複合体。

【請求項12】 加硫助剤の割合が、熱可塑性樹脂10 0重量部に対して0.1~30重量部である請求項11 記載の複合体。

【請求項13】 下記の組合せで構成されている請求項 1記載の複合体。

- (a) ポリアミド系樹脂と、カルボキシル基又は酸無水
- (b) ポリアミド系樹脂と、有機渦酸化物及び多官能性 の加硫活性剤を含み、かつアルコキシシラン化合物を含 まない未加硫ゴムとの組合せ
- (c) アミノ基及びオキシアルキレン基から選択された 少なくとも一種を有する芳香族ポリエステル系樹脂と、 有機過酸化物を含む未加硫ゴムとの組合せ
- (d) ポリアセタール系樹脂と、有機過酸化物を含む未 加硫ゴムとの組合せ
- (e) ポリフェニレンエーテル系樹脂と、有機過酸化物
- (f) ポリスルフィド系樹脂と、有機過酸化物を含む未 加硫ゴムとの組合せ
- (g) ポリプロビレン系樹脂と、有機過酸化物を含む未 加硫ゴムとの組合せ
- (h) ポリウレタン系樹脂と、有機過酸化物を含む未加 確ゴムとの組合せ
- (i) 熱可塑性エラストマーと、有機過酸化物を含む未 加硫ゴムとの組合せ

【請求項14】 請求項1に記載の勢可塑件樹脂とラジ 【請求項6】 ラジカル発生剤が有機過酸化物である請 50 カル発生剤を含む未加硫ゴムとを組み合わせて用い、熱

可塑性樹脂で構成された樹脂部材と加硫ゴムで構成され たゴム部材とが接合した複合体を製造する方法であっ て、熱可塑性樹脂で構成された樹脂組成物及び樹脂部材 のうち一方の成形樹脂材と、この成形樹脂材との接触面 においてラジカル発生剤が活性であって、少なくとも未 加硫のゴムを含むゴム組成物及びその予備成形体のうち 一方の成形ゴム材とを接触させて成形するとともに前記 成形ゴム材を加硫又は架橋させ、樹脂部材とゴム部材と が接合した複合体を製造する方法。

【請求項15】 未加硫ゴム及び熱可塑性樹脂から選択 10 された少なくとも一方の成分が、加硫圧性剤を含む諸少 項14記載の製造方法。

【請求項16】 熱可塑性樹脂が、請求項1に記載の軌 道相互作用エネルギー係数Sが0.006以上である水 素原子を一分子中に少なくとも平均2つ有する化合物で 構成された加硫助剤を含む請求項14記載の製造方法。 【請求項17】 成形樹脂材と成形ゴム材との接触面

に、加硫活性剤を介在させて加熱成形し、樹脂部材とゴ ム部材とが接合した複合体を製造する請求項14記載の 製造方法。

【請求項18】 成形樹脂材と成形ゴム材との接触面 に、加硫活性剤と、請求項1に記載の軌道相互作用エネ ルギー係数 S が 0. 0 0 6 以上である水素原子を一分子 中に少なくとも平均2つ有する化合物で構成された加硫 助剤とを含む塗布剤を介在させて加熱成形し、樹脂部材 とゴム部材とが接合した複合体を製造する購求項1 4 記 載の製造方法。

【請求項19】 請求項1に記載の熱可塑性樹脂で構成 された樹脂部材と、加硫ゴム部材との接触面に、加硫活 接合した複合体を製造する方法。

【請求項20】 請求項1に記載の熱可塑性樹脂で構成 された樹脂部材と、加硫ゴム部材との接触面に、加硫活 性剤と、請求項1に記載の軌道相互作用エネルギー係数 Sが0.006以上である水素原子を一分子中に少なく とも平均2つ有する化合物で構成された加硫助剤とを含 む塗布剤を介在させて加熱成形し、樹脂部材とゴム部材 とが接合した複合体を製造する方法。

【請求項21】 請求項1に記載の熱可塑性樹脂とラジ カル発生剤を含む未加硫ゴムとを組み合わせて用い、熱 40 可塑性樹脂で構成された樹脂部材と加硫ゴムで構成され たゴム部材とが接合した複合体を製造する方法であっ て、樹脂部材の表面を、この樹脂部材を溶解もしくは膨 潤させる溶剤で処理した後、前記樹脂部材の処理面と未 加硫ゴム組成物とを接触させ、加硫ゴム部材と樹脂部材 とが接合した複合体を製造する方法。

# 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、熱可塑性樹脂とゴ

して有用な複合体(又は複合部材)及びその製造方法に 関する。

#### [00002]

【従来の技術】樹脂成形部とゴム成形部とを複合一体化 する方法として、接着剤を用いて樹脂成形体とゴム成形 体とを接着する方法が知られている。しかし、接着割を 用いる方法は、工程が複雑で工程管理が煩雑であり、コ ストが高くなるだけでなく、必ずしも十分な接着性を得 られない。

【0003】一方、樹脂とゴムとが直接接合した複合体 が提案されている。例えば、特開昭50-25682号 公報には、ポリホルムアルデヒドやオレフィン重合体な どの熱可塑性プラスチック成分と、この熱可塑性プラス チック成分と相溶性の加硫したゴム成分(ポリプタジェ ン、ニトリルなど)とを摩擦接触させてプラスチック表 面を溶融し、プラスチック成分とゴム成分とを接触させ たまま凝固させるゴムープラスチック複合体の製造方法 が開示されている。しかし、この方法では、複合体の接 合部位の形状が制限され、複雑な形状の熱可塑性樹脂成 20 形体とゴム成形体との複合体を得ることが困難であるだ けでなく、複合体の生産性を高めることも困難である。 【0004】ポリフェニレンエーテルーゴム複合体に関 し、特開昭61-204260号公報には、スチレン系 重合体や添加剤を含んでいてもよいポリフェニレンエー テル系樹脂と、SBR, BR, IR, IIRなどで構成 された合成ゴムとを加硫系の存在下に熱処理することに より複合体を製造する方法が開示されている。この文献 には、ゴム成分は硫黄加硫可能な二重結合含有ゴムが適 していること、加硫活性化剤として硫黄含有化合物を用 性剤を介在させて加熱成形し、樹脂部材とゴム部材とが 30 いることが開示されている。さらに、この文献の比較例 (表2)には、ゴム成分として、E-SBRゴム又はB Rゴムと過酸化物加硫剤又は硫黄加硫剤系とを含むゴム

> 組成物を用いた例が記載されている。 【0005】ABS樹脂-ゴム複合体に関し、特開平5 - 301973号公報には、ABS樹脂の成形部材と、 臨界表面張力が37~39mN/mのゴム成分を含有す る未加硫ゴムシートを積層した後加熱して接着一体化す る複合体の製造方法が開示されている。特開平9-12 4803号公報には、アクリロニトリル含有熱可塑性樹 脂(AS, ABS樹脂など)と、アクリロニトリル含有 ゴムとを加熱密着させて複合部材を得ることが提案され ている。しかし、これらの方法では、熱可塑性樹脂とゴ ムとの相溶性を利用して接合しているため、樹脂および ゴムの種類が大きく制限され、実用性がかなり狭くな **5**.

【0006】ポリアミドーゴム複合体に関し、特開平2 -150439号公報、特開平3-133631号公 報、特開平3-138114号公報には、ポリアミド系 樹脂とゴム成分とを加硫系の存在下で加硫することによ ムとが一体に接合し、かつ機械部品、自動車部品などと 50 り複合体を製造する方法において、ゴム成分として、カ

ルポキシル基又は酸無水物基含有ゴムと過酸化物と加硫 活性化剤(エチレングリコールジメタクリレート、トリ アリルイソシアヌレートなど)とアルコキシシラン化合 物とを含むゴム成分を用いることが提案されている。こ れらの文献では、脂肪族ポリアミド系樹脂として主に末 端カルボキシル基よりも末端アミノ基の多いポリアミド 系樹脂が使用されている。これらの文献に記載の方法で は、アミノ基とカルボキシル基又は酸無水物基との反応 を利用するため、樹脂及びゴムの種類が大きく制約さ

れ、幅広く樹脂/ゴム複合体を得ることが困難である。 【0007】特開平7-11013号公報には、ポリア ミドと加硫ゴムとが強固に結合した部材の製造におい て、ポリアミド成形体と、過酸化物加硫剤とシラン化合 物とを含むゴムコンパウンドとを接触させて加硫する方 法が開示されている。この文献には、ゴムコンパウンド に必要により加硫活性剤などを含有させてもよいことが 記載されているとともに、比較例(第2表)には、ポリ アミド系樹脂と、過酸化物 (perkadox 14/40) とブタン ジオールジメタクリレート (BDMA) とを含むEPDMゴ ムとを接触させて加硫しても、樹脂とゴムとが接着しな 20 かったことが記載されている。そのため、高価なシラン 化合物を用いることなく、複合部材を製造することが困 鮮である。

【0008】特開平8-156188号公報には、エポ キシ基含有樹脂部材と、カルボキシル基又は酸無水物基 含有ゴム部材とを密着させて加硫することにより複合部 材を得ることが提案されている。しかし、この方法もエ ポキシ基とカルボキシル基との反応を利用して複合化し ているため、樹脂及びゴムの種類が大きく制約され、幅 広く複合体を得ることが困難である。

【0009】ポリエステルーゴム複合体に関し、硬質成 分としての熱可塑性ポリエステルと軟質成分としての加 硫ゴムとの複合体の製造において、ゴムと過酸化物加硫 剤と二官能又は多官能マレイミドと必要により加硫活性 剤とを含むゴム成分を用いること(特開平7-3048 80号公報)、ゴムと過酸化物加硫剤とシラン化合物と 必要により加硫活性剤とを含むゴム成分を用いること (特開平7-166043号公報) が提案されている。 さらに、樹脂フィルムとゴムフィルムとの複合フィルム に関し、特開平10-58605号公報には、基材フィ\*40

(式中、E。、CHMO.» 、EHMO.» 、CHMO.» 、E uma。 は、いずれも半経験的分子軌道法MOPACPM 3により算出された値であって、E。はラジカル発生剤 のラジカルの軌道エネルギー (e V) を示し、Cree、 は熟可塑性樹脂の基本単位を構成する第1番目の水素原 子又は硫黄原子の最高被占分子軌道 (HOMO) の分子 軌道係数を示し、Exxx.。 は前記HOMOの軌道エネル ギー (eV)を示し、Cuma。 は前記n番目の水素原子 50 エポキシ基含有樹脂と、カルボキシル基又は酸無水物基

\*ルム(ポリエステルフィルムなど)と、接着性改良剤と して多官能性メタクリレートを含むゴムフィルム (シリ コーンゴム、エチレンプロピレン系ゴムなど) を積層1. て加硫処理することにより複合シートを得ることが開示 されている。しかし、これらの方法では、ポリエステル とゴムとを高い接着強度で接合して一体化することが困 難である。

【0010】このように、従来の技術では、試行錯誤に より接合強度の高い熱可塑性樹脂とゴムとの組み合わせ を探求しており、熱可塑性樹脂とゴムとを普遍的に組合 せ、かつ強固に接合することが困難である。

# [0011]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的 は、接着剤を用いることなく、樹脂とゴムとを幅広い組 合せにおいて、直接的かつ強固に接合できる複合体及び その製造方法を提供することにある.

【0012】本発明の他の目的は、樹脂とゴムとの接着 強度に優れた複合体及びその製造方法を提供することに ある。

#### [0013]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記課題 を達成するため鋭意検討した結果、分子軌道法による特 定の軌道相互作用エネルギー係数を有する水素原子マけ 硫黄原子が、ラジカル発生剤に対して高い活性を有する こと、一分子中に複数の活性の高い水素原子又は硫黄原 子を有する熱可塑性樹脂と、ラジカル発生剤を含む未加 硫ゴムとを組合せて用いると、未加硫ゴムの加硫又は架 橋に伴って、樹脂とゴムとの幅広い組合せにおいて普遍 的に直接接着できることを見いだし、本発明を完成し 30 た。

【0014】 すなわち、本発明の複合体は、未加硫ゴム の加硫により生成した加硫ゴム部材と、熱可塑性樹脂で 構成された樹脂部材とが直接接合した複合体であって、 ラジカル発生剤で加硫した加硫ゴム部材と、下記式 (1)で表される軌道相互作用エネルギー係数Sが0. 006以上である水素原子又は硫黄原子を一分子中に少 なくとも平均2つ有する熱可塑性樹脂を含む樹脂部材と の組合せで構成されている。

# $S = (C_{SNO,n})^{2} / |E_{c} - E_{SNO,n}| + (C_{CNO,n})^{2} / |E_{c} - E_{LNO,n}|$

[0015]

又は硫黄原子の最低空分子軌道(LUMO)の分子軌道 係数を示し、Euss.。 は前記LUMOの軌道エネルギー (eV)を示す)

なお、上記組合せは、(1)アミノ基を有する脂肪族ポ リアミド系樹脂と、カルボキシル基又は酸無水物基含有 未加硫ゴムとの組合せ、(2)脂肪族ポリアミド系樹脂 と、シラン化合物を含む未加硫ゴムとの組合せ、(3)

含有未加硫ゴムとの組合せを含まない。さらに、(4) 熱可塑性樹脂がポリアミド系樹脂であるとき、未加硅ゴ ムは多官能性の加硫活性剤を含み、(5)熱可塑性樹脂 がボリフェニレンエーテル系樹脂であるとき、未加硫ゴ ムは加硫活性剤を含むものとする。

【0016】前記熱可塑性樹脂としては、種々の樹脂、 例えば、ポリアミド系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリ エーテル系樹脂、ポリオレフィン系樹脂、ポリウレタン 系樹脂、熱可塑性エラストマーなどが使用できる。ゴム イン系ゴム、アクリル系ゴム、フッ素ゴム、ウレタン系 ゴムなどが使用できる。ラジカル発生剤には、有機過酸 化物、アゾ化合物、硫黄含有有機化合物などが含まれ る。前記未加硫ゴム及び熱可塑性樹脂のうち少なくとも 一方の成分は、加硫活性剤(例えば、一分子中に少なく とも2つの重合性不飽和結合を有する有機化合物など) を含んでいてもよく、前記熱可塑件樹脂には、加硫助剤 (例えば、前記軌道相互作用エネルギー係数Sが0.0 06以上である水素原子を一分子中に少なくとも2つ有 する化合物など)を含有していてもよい。

【0017】本発明の方法では、前記熱可塑性樹脂とラ ジカル発生剤を含む未加硫ゴムとを組み合わせて用い、 熱可塑性樹脂で構成された樹脂部材と加硫ゴムで構成さ れたゴム部材とが接合した複合体を製造する。この方法 では、熱可塑性樹脂で構成された樹脂組成物及び樹脂部 材のうち一方の成形樹脂材と、この成形樹脂材との接触 面においてラジカル発生剤が活性であって、少なくとも 未加硫のゴムを含むゴム組成物及びその予備成形体のう ち-方の成形ゴム材とを接触させて成形するとともに前 記成形ゴム材を加硫又は架橋させ、樹脂部材とゴム部材 30 能基の結合部位(末端、分岐鎖や主鎖など)に依存し、 とが接合した複合体を製造してもよい。なお、前記未加 硫ゴム及び前記熱可塑性樹脂から選択された少なくとも 一方の成分が、前記加硫活性剤を含んでいてもよく、前 記熱可塑性樹脂には、前記加硫助剤を含有していてもよ

【0018】また、本発明の方法には、前記成形樹脂材 と成形ゴム材との接触面に、前記加硫活性剤(及び前記 加硫助剤を含む塗布剤)を介在させて加熱成形し、樹脂 部材とゴム部材とが接合した複合体を製造する方法も含 まれる。

【0019】さらには、本発明の方法には、熱可塑性樹\*

(式中、E., Caso, 、Esso, 、Cuso, 、E uma。 は、いずれも半経験的分子軌道法MOPACPM 3により算出された値であって、E、はラジカル発生剤 のラジカルの軌道エネルギー (e V) を示し、Cmax。 は熱可塑性樹脂の基本単位を構成する第れ番目の水素原 子又は硫黄原子の最高被占分子軌道(HOMO)の分子

\*脂で構成された樹脂部材と、加硫ゴム部材との接触面 に、加硫活性剤(及び前記加硫助剤を含む釜布剤)を介 在させて加熱成形し、樹脂部材とゴム部材とが接合した 複合体を製造する方法も含まれる。この方法において 前記熱可塑性樹脂で構成された樹脂組成物からの樹脂部 材と、ラジカル発生剤および未加硫ゴムで構成された未 加硫ゴム組成物からの加硫ゴム部材との組み合わせに限 らず、種々の組合せで熱可塑性樹脂と加硫ゴムとを使用 できる。さらに、樹脂部材の表面を、この樹脂部材を溶 としては、幅広いゴム、例えば、ジエン系ゴム、オレフ 10 解もしくは膨潤させる溶剤で処理(塗布処理)した後、 前記樹脂部材の処理面と未加硫ゴム組成物とを接触さ せ、加硫ゴム部材と樹脂部材とが接合した複合体を製造 してもよい。この方法では、樹脂部材を処理した溶剤を 除去した後、樹脂部材の処理面と未加硫ゴム組成物とを 接触させても、高い密着性が得られる。 [0020]

> 【発明の実施の形態】 [樹脂部材] 樹脂部材を構成する 前記熱可塑性樹脂としては、ラジカル発生剤に対して高 い活性を示す複数の水素原子(活性水素原子)又は硫黄 20 原子(活性硫黄原子) (以下、これらの水素原子及び硫 黄原子を活性原子と称することがある]を有する樹脂を 選択することができる。すなわち、熱可塑性樹脂は、ラ ジカル発生剤の種類に応じて選択でき、例えば、下記式 (1) で表される軌道相互作用エネルギー係数Sが一定 値(例えば、0.006、好ましくは0.008)以上 の活性原子を有する。好ましい活性原子の軌道相互作用 エネルギー係数Sは、0.006~0.06、好ましく は0,007~0,05 (特に0,01~0,045) 程度である。この活性原子の数は、活性原子を有する官 例えば、熱可塑性樹脂の一分子中、平均2個以上(2~ 10000個程度)、好ましくは平均2.5個以上 (2.5~5000個程度)、さらに好ましくけ平均3 個以上(3~1000個程度)である。 勢可塑性樹脂-分子中の活性原子の数は、通常、2~100 (好ましく は2.5~50、さらに好ましくは3~25、特に3~ 20)程度である。このような条件を満たす熟可塑性樹 脂を選択すると、ゴム成分の加硫に際して、架橋反応が ゴム成分と熱可塑性樹脂成分との界面においても進行 40 し、両者が強固に接合される。

ギー(eV)を示し、Cusc。 は前記n番目の水素原子 又は硫黄原子の最低空分子軌道(LUMO)の分子軌道 係数を示し、Euma は前記LUMOの軌道エネルギー (eV) を示す)

式(1)のMOPACPM3とは、分子軌道法(MO) の一つである。分子軌道法は分子の電子状態を論ずる折 軌道係数を示し、Emm.。 は前記HOMOの軌道エネル 50 似法のひとつであり、Huckel法などの経験的方法、Huck el法の近似を高めた半経験的方法、厳密に計算のみで分 子軌道関数を求める非経験的方法の3つに大別できる。 近年、コンピュータの発達に伴ない、半経験的方法およ び非経験的方法が主な方法になっている。分子軌道法 は、分子構造とその化学反応性を関係づける最も有力な 方法のひとつである。例えば、日本科学技術文献情報デ ータベース (JOIS) における分子軌道法に関する登 録件数は、キーワードを「分子軌道法」として検索した 場合、約53000件(期間:1980年~2000年 5月) である。MOPACPM3は、前記半経験的方法 10 の一つであるNDDO (Neglect of Diatomic Differen tial Overlap) 法の核をなす方法である。

【0022】MOPACPM3は、主として有機化合物 の反応について考察する目的で用いられており、多くの 文献や書籍[「分子軌道法MOPACガイドブック」 (平野恒夫、田辺和俊偏、海文堂、1991年)、「三 訂・量子化学入門」(米沢貞次郎他著、化学同人、19 83年)、「計算化学ガイドブック」(大澤映二他訳、 Tin Clark著、丸善、1985年)] などで解説されて いる。

【0023】式(1)での基本単位とは、高分子の末端 と、1~3個程度の繰返単位とで形成したモデル的な分 子構造を意味する。すなわち、MOPACPM3で高分 子化合物について計算する場合、分子を構成する原子の 数が多すぎるため、分子そのものを対象として計算する のが困難である。そのため、高分子の末端と、2~3個 程度の繰り返し単位とで形成した分子構造モデル(基本 単位)を対象にして計算を行ってもよい。例えば、ポリ プチレンテレフタレート (PBT) の分子構造 (繰返単 位)は、一般に、化学式-- (CH2-CH2-CH2-CH2- 30 ルキルチオ基 (メチルチオ基、エチルチオ基などのC O-C (=O) -C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>-C (=O) -O) , -で表される が、前記式(1)では、基本単位を、便宜的にHO-C  $H_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - O - C = O - C_6H_4 - C =$ O) -OHとして計算してもよい。

【0024】式(1) の軌道相互作用エネルギー係数S は、反応性指数と称される場合もあり、種々の書籍等に 定義され、解説されており、化学反応性を論じる場合 に、極めて一般的に用いられるパラメータである。例え ば、「入門フロンティア軌道論」 (72頁、山辺信一、 稲垣都士著、講談社サイエンティフィク、1989年) には、軌道相互作用エネルギー係数Sは、「2つの軌道 が相互作用するとき、(a)エネルギー差が小さければ 小さいほど、(b) 重なりが大きければ大きいほど、相 互作用が強くなる」という考え方を表した式であること が記載されている。式(1)は、ノーベル賞を受賞した 放福井博士が1954年に発表したsuperdelocalizabil ity(Sr)の考え方に基づいており(「分子軌道法を 使うために」、71頁、井本稔、化学同人、1986年 参照)、Srの考え方から式(1)と同様な式が、様々 な書籍や文献において導出されている。

【0025】ここで重要なことは、分子軌道法が分子機 造とその化学反応性を論じるにあたって既に広く認知さ れた方法であるということである。従って、式 (1) で 定義される軌道相互作用エネルギー係数S [1/eV] は、単なる概念的な数値ではなく、材料を特定するため のパラメータや物性値 (分子量、官能基など) と同様の 意味合いを有する数値である。

10

【0026】なお、ラジカル発生剤のラジカルの軌道エ ネルギーE。(eV)は、ラジカルの分子構造に基づい て、MOPACPM3により計算するのが好ましいが、 ラジカル発生剤の種類に基づいて、便宜上、所定の値を 用いてもよい。例えば、ラジカル発生剤が有機過酸化物 ではE。=-8eV、アゾ化合物ではE。=-5eV. 確 黄を除く硫黄含有有機化合物ではE。=-6eVとして 計算してもよい。

【0027】軌道相互作用エネルギー係数Sが一定信 (例えば、0.006)以上である水素原子(活性水素 原子)としては、ラジカル発生剤が有機過酸化物の場 合、アミノ (-NH2) 基 (例えば、末端アミノ基)、 20 イミノ (-NH-) 基 (例えば、主鎖又は末端イミノ

基、アミド結合の-NH-基など)、メルカプト (-S H) 基、メチル (-CH<sub>2</sub>) 基、メチレン (-CH<sub>2</sub>-) 基(電子吸引性基に隣接するメチレン基。すかわち活性 メチレン基)、メチリジン (-CH=) 基(主鎖又は末 端のメチリジン基) などの水素原子が挙げられる。 【0028】また、軌道相互作用エネルギー係数Sが一

定値(例えば、0.006)以上である硫黄原子(活性 硫黄原子) としては、ラジカル発生剤が有機過酸化物の 場合、チオ蒸 (- S-)、メルカプト (- SH) 基、ア

14 アルキルチオ基など)、スルフィニル基 (-SO 一) などの硫黄原子が挙げられる。

【0029】前記メチル基としては、例えば、アルキレ ン鎖、シクロアルキレン鎖又は芳香族環に結合するメチ ル基、酸素原子に結合するメチル基(メトキシ基のメチ ル基) などが例示できる。メチレン基としては、例え ば、(ポリ) オキシメチレン単位、(ポリ) オキシエチ レン単位などの(ポリ)オキシアルキレン単位の酸素原 子に隣接するメチレン基の他、アミノ基やイミノ基など 40 の窒素原子に隣接するメチレン基などが例示できる。メ チリジン基としては、例えば、アミノ基又はイミノ基に 隣接するα-位のメチリジン基、例えば、アミノシクロ アルキル基のアミノ基に対するα-位のメチリジン基な どが例示できる。

【0030】熱可塑性樹脂は、一分子中に平均で複数 (例えば、2個以上) の活性原子を有していればよい。 すなわち、熱可塑性樹脂は、一般に、単一分子ではな く、構造や鎖長などがいくらか異なる多数の分子の混合 物である。そのため、全ての分子が複数の活性原子を有 50 している必要はなく、予想される主たる複数の基本単位 について計算したとき、一分子あたり平均の活性原子の 数が2以上であればよい。例えば、繰返単位-(NH- $(CH_2)_6 - NH - C (= O) - (CH_2)_6 - (C =$ O) )。-を有するポリマー (ポリアミド66) に含ま れる活性水素原子の数は、モデル基本単位NH2-(CH 2) 5-NH-C (=O) - (CH2) 4-C (=O) -OHK 基づいて計算でき、ラジカル発生剤が有機過酸化物のと き、末端NH2基の2つの水素原子が活性水素原子(す なわち、S≥0.006) である。この場合、ポリアミ ド66について一分子中の活性水素原子の平均数Nは、 集合体としてのポリマー (ポリアミド66) の末端NH

 $[0031] N=2\times A$ (2)

づいて算出できる。

(式中、Aは一分子中の平均の末端NH:基の数を示

2基と末端COOH基との比率により下記式 (2) に基

例えば、末端NH:基/末端COOH基=1/1 (モル 比) の場合、一分子中の末端NH2基の数A=1個、一 分子中の活性水素原子の数N=2個である。また、末端 NH: 基/末端COOH基=1/2 (モル比) の場合、 一分子中の末端NH2基の数A=2/3個、一分子中の 活性水素原子の数N=4/3個である。

【0032】なお、熱可塑性樹脂が異なる活性原子数を 有する複数の樹脂で構成された混合樹脂である場合、混 合樹脂の活性原子数は、各樹脂が有する活性原子数の平 均値で表すこともできる。つまり、混合樹脂を構成する 各樹脂の基本単位から活性原子数を個別に算出し、各樹 脂の重量割合をもとにして活性原子数の平均を算出する ことにより、混合樹脂の見かけ上の活性原子数を算出で きる。例えば、混合樹脂が、前記N=2個のポリアミド 30 ど)、これらのポリアミド成分が共重合したコポリアミ 66(A)と、前記N=4/3個のポリアミド66 (B) とで構成され、(A) / (B) = 1/1 (重量 比) である場合、混合樹脂-分子中の活性原子数は、N =5/3個とみなすことができる。また、混合樹脂が、 前記N=2個のポリアミド66 (A)と、全末端がカル ボキシル基(つまりN=0個)であるポリアミド66 (C)とで構成され、(A) / (C) = 3/1 (重量 比) である場合、混合樹脂一分子中の活性原子数は、N =3/2個とみなすことができる。

子を有する限り特に制限されず、幅広い範囲の樹脂、例 えば、ポリアミド系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリエ ーテル系樹脂(ポリアセタール系樹脂、ポリフェニレン エーテル系樹脂、ポリスルフィド系樹脂など)、ポリオ レフィン系樹脂、ポリウレタン系樹脂、熱可塑性エラス トマーなどが含まれる。また、前記複数の活性原子を備 えていない樹脂であっても、活性原子を導入することに より、ゴム部材との接合強度の高い熱可塑性樹脂に改質 できる。これらの熱可塑性樹脂は単独で又は二種以上組

合わせて用いる場合、樹脂組成物はポリマーアロイなど の複合樹脂組成物を形成してもよい。

【0034】なお、熱可塑性樹脂の分子量は、特に限定 されないが、分子中に複数個の上記活性原子を有するポ リマーであっても、その分子量が増大するに従って、樹 脂中の活性原子の濃度が相対的に低下し、樹脂とゴム間 の架橋速度、密度が低下し、結果として接合に対する活 性原子の寄与が低下する場合がある。そのため、樹脂の 分子量は低い方が有利である。本発明において、樹脂の 10 分子量は、通常、数平均分子量3000~40000 0、好ましくは5000~100000、より好ましく は5000~50000であり、例えば、8000~2 0000程度である。

【0035】(1)ポリアミド系樹脂

ポリアミド系樹脂としては、脂肪族ポリアミド系樹脂、 脂環族ポリアミド系樹脂、芳香族ポリアミド系樹脂など が挙げられ、通常、脂肪族ポリアミド系樹脂が使用され る。脂肪族ポリアミド系樹脂としては、脂肪族ジアミン 成分(テトラメチレンジアミン、ヘキサメチレンジアミ 20 ンなどの C+∞ アルキレンジアミン) と脂肪族ジカルボ ン酸成分(アジピン酸、セバシン酸、ドデカン二酸など の炭素数 4~20程度のアルキレンジカルボン酸など) との縮合物 (例えば、ポリアミド46、ポリアミド6 6、ポリアミド610、ポリアミド612など)、ラク φΔ (ε-カプロラクφΔ、ω-ラφロラクφΔφδδ炭素数 4~20程度のラクタムなど) 又はアミノカルボ ン酸(ω-アミノウンデカン酸などの炭素数4~20程 度のアミノカルボン酸など) の単独又は共重合体 (例え ば、ポリアミド6、ポリアミド11、ポリアミド12な ド (例えば、ポリアミド6/11, ポリアミド6/1 2, ポリアミド66/11, ポリアミド66/12な ど)などが挙げられる。

【0036】脂環族ポリアミド系樹脂としては、前記脂 肪族ジアミン成分及び/又は脂肪族ジカルボン酸成分の 少なくとも一部として、脂環族ジアミン及びノマは脂環 族ジカルボン酸を用いたポリアミドが挙げられる。脂環 族ポリアミドには、例えば、前記脂肪族ジカルボン酸成 分と脂環族ジアミン成分(シクロヘキシルジアミンたど 【 0 0 3 3】 熟可塑性樹脂は、一分子中に複数の活性原 40 の C ≈ シクロアルキルジアミン; ビス (アミノシクロ ヘキシル) メタン、2, 2-ビス (アミノシクロヘキシ ル) プロバンなどのビス (アミノシクロヘキシル) アル カン類など)との縮合体が含まれる。

【0037】芳香族ポリアミド系樹脂には、前記脂肪族 ジアミン成分及び脂肪族ジカルボン酸成分のうち少なく とも一方の成分が芳香族成分であるポリアミド、例え ば、ジアミン成分が芳香族成分であるポリアミド「MX D-6などの芳香族ジアミン(メタキシリレンジアミン など)と脂肪族ジカルボン酸との縮合体など1.ジカル み合わせて使用できる。二種以上の熱可塑性樹脂を組み 50 ボン酸成分が芳香族成分であるポリアミド [脂肪族ジア

ミン (トリメチルヘキサメチレンジアミンなど) と芳香 族ジカルボン酸(テレフタル酸、イソフタル酸など)と の縮合体など〕、ジアミン成分及びジカルボン酸成分が 芳香族成分であるポリアミド「ポリ (m-フェニレンイ ソフタルアミド) などの全芳香族ポリアミド (アラミド など) など] などが含まれる。

【0038】ポリアミド系樹脂には、さらに、ダイマー 酸をジカルボン酸成分とするポリアミド、少量の多官能 性ポリアミン及び/又はポリカルボン酸成分を用い、分 岐鎖構造を導入したポリアミド、変性ポリアミド (N- 10 レンジアミン、トリメチレンジアミン、プロピレンジア アルコキシメチルポリアミドなど) も含まれる。

【0039】ポリアミド系樹脂において、例えば、末端 アミノ基の水素原子や、末端アミノ基に対してα-位の 炭素原子に結合する水素原子、アミド結合の-NH-基 に隣接する炭素原子に結合する水素原子 (メチレン基の 水素原子やメチリジン基の水素原子など) 、特に末端ア ミノ基の水素原子が活性水素原子を構成する。

【0040】ポリアミド系樹脂において、未端NH,基 と末端COOH基との割合は、特に限定されず、例え で活性水素原子を構成する場合、末端アミノ基/末端カ ルボキシル基=10/90~100/0 (モル比) 程 度、好ましくは20/80~100/0 (モル比) 程 度、さらに好ましくは25/75~100/0 (モル 比)程度の範囲から選択できる。また、末端アミノ基の 水素原子だけで活性水素原子を構成する場合、末端アミ ノ基/末端カルボキシル基=50/50~100/0 (モル比) 程度、好ましくは60/40~100/0 (モル比)程度、さらに好ましくは70/30~100 /0 (モル比)程度であってもよい。

【0041】(2)ポリエステル系樹脂 ポリエステル系樹脂は、脂肪族ポリエステル系樹脂であ ってもよいが、通常、芳香族ポリエステル系樹脂、例え ば、ポリアルキレンアリレート系樹脂又は飽和芳香族ボ リエステル系樹脂が使用される。芳香族ポリエステル系 樹脂としては、例えば、ポリエチレンテレフタレート (PET)、ポリプチレンテレフタレート (PBT) な どのボリC34 アルキレンテレフタレート;このポリア ルキレンテレフタレートに対応するポリCzq アルキレ ンナフタレート (例えば、ポリエチレンナフタレートな 40 系樹脂では、通常、末端アミノ基の水素原子や、末端ア ど);1,4-シクロヘキシルジメチレンテレフタレー ト (PCT) ) などが含まれる。ポリエステル系樹脂 は、アルキレンアリレート単位を主成分(例えば、50 重量%以上)として含むコポリエステルであってもよ く、共重合成分には、エチレングリコール、プロピレン グリコール、ブタンジオール、ヘキサンジオールたどの C24 アルキレングリコール、ポリオキシC24 アルキレ ングリコール、フタル酸、イソフタル酸などの非対称芳 香族ジカルボン酸又はその酸無水物、アジピン酸などの

ポリオール及び/又はポリカルボン酸を用い、線状ポリ エステルに分岐鎖構造を導入してもよい。

【0042】芳香族ポリエステル系樹脂が前記活性原子 を所定の濃度で有しない場合、活性原子を有する変性化 合物で変性した変性ポリエステル系樹脂 (例えば、アミ ノ基及びオキシアルキレン基から選択された少なくとも 一種を有する芳香族ポリエステル系樹脂) を用いてもよ い。活性原子、特に、活性水素原子を有する化合物とし ては、ポリアミン類(脂肪族ジアミン類、例えば、エチ ミン、テトラメチレンジアミン、ペンタメチレンジアミ ン、ヘキサメチレンジアミン、トリメチルヘキサメチレ ンジアミン、1, 7-ジアミノヘプタン、1, 8-ジア ミノオクタンなどの炭素数2~10程度の直鎖又は分岐 鎖状アルキレンジアミンなど; 脂環族ジアミン類、例え ば、イソホロンジアミン、ビス (4-アミノ-3-メチ ルシクロヘキシル) メタン、ビス (アミノメチル) シク ロヘキサンなど;芳香族ジアミン類、例えば、フェニレ ンジアミン、キシリレンジアミン、ジアミノジフェニル ば、末端アミノ基の水素原子とα-炭素位の水素原子と 20 メタンなど)、ポリオール類(例えば、(ポリ)オキシ エチレングリコール、 (ポリ) オキシトリメチレングリ コール、(ポリ) オキシブロビレングリコール、(ボ リ) オキシテトラメチレングリコールなどの (ポリ) オ キシC14 アルキレングリコール類など) などが例示で きる。変性は、例えば、ポリエステル樹脂と変性化合物 とを加熱混合し、アミド化、エステル化又はエステル交 換反応を利用して行うことができる。ポリエステル系樹 脂の変性の程度は、前配化合物中の活性水素原子の量に 応じて、ポリエステル系樹脂の官能基(ヒドロキシル基 30 又はカルボキシル基) 1モルに対して、例えば、変性化 合物 0. 1~2 モル、好ましくは 0. 2~1. 5 モル、 さらに好ましくは0.3~1モル程度であってもよい。 エステル交換反応に用いる場合、(ポリ) オキシC~ アルキレングリコール類の使用量は、ポリエステル系樹 脂100重量部に対して1~50重量部程度、好ましく は5~30重量部程度であってもよい。

【0043】ポリエステル系樹脂では、通常、(ポリ) オキシアルキレン単位の酸素原子に隣接するメチレン基 の水素原子が活性水素原子を構成し、変性ポリエステル ミノ基に対してα一位の炭素原子に結合する水素原子。 アミド結合の-NH-基に隣接する炭素原子に結合する 水素原子(メチレン基の水素原子やメチリジン基の水素 原子など)、特に末端アミノ基の水素原子が活件水素原 子を構成する。

【0044】(3) ポリ (チオ) エーテル系樹脂 ポリエーテル系樹脂には、ポリオキシアルキレン系樹 脂、ポリフェニレンエーテル系樹脂、ポリスルフィド系 樹脂(ポリチオエーテル系樹脂)が含まれる。ポリオキ 脂肪族ジカルボン酸などが例示できる。さらに、少量の 50 シアルキレン系樹脂としては、ポリオキシメチレングリ

コール、ポリオキシエチレングリコール、ポリオキシブ ロビレングリコール、ポリオキシエチレンーポリオキシ プロピレンブロック共重合体、ポリオキシテトラメチレ ングリコールなどのポリオキシCu アルキレングリコ 一ルなどが含まれる。好ましいボリエーテル系樹脂に は、ボリアセタール系樹脂、ボリフェニレンエーテル系

# 樹脂、及びポリスルフィド系樹脂が含まれる。 【0045】(3a) ポリアセタール系樹脂

ポリアセタール系樹脂は、ホモポリマー(ホルムアルデ ヒドの単独重合体)であってもよく、コポリマー(トリ 10 オレフィンの主鎖を構成するメチレン基の水素原子、前 オキサンと、エチレンオキサイド及び/又は1.3-ジ オキソランとの共重合体など)であってもよい。また、 ポリアセタール系樹脂の末端は封鎖され安定化されてい てもよい。ポリアセタール系樹脂では、例えば、オキシ メチレン単位の水素原子、末端を封鎖したアルコキシ基 (特にメトキシ基) の水素原子、特にオキシメチレン単 位の水素原子が活件水素原子を構成する。

【0046】(3b) ポリフェニレンエーテル系樹脂 ポリフェニレンエーテル系樹脂には、2,6-ジメチル フェニレンオキサイドを主成分とする種々の樹脂、例え 20 ば、2.6-ジメチルフェニレンオキサイドとフェノー ル類との共重合体、スチレン系樹脂をブレンド又はグラ フトした変性樹脂などが含まれる。ポリフェニレンエー テル系樹脂では、例えば、ベンゼン環に結合するメチル 基の水素原子が活性水素原子を構成する。

【0047】 (3c) ポリスルフィド系樹脂 (ポリチオエ ーテル系樹脂)

ポリスルフィド系樹脂は、ポリマー鎖中にチオ基 (- S -)を有する樹脂であれば特に限定されない。このよう な樹脂としては、例えば、ポリフェニレンスルフィド樹 30 脂、ポリジスルフィド樹脂、ポリビフェニレンスルフィ ド樹脂、ポリケトンスルフィド樹脂、ポリチオエーテル スルホン樹脂などが例示できる。また、ボリスルフィド 系樹脂は、ポリ (アミノフェニレンスルフィド) のよう にアミノ基などの置換基を有していてもよい。好ましい ボリスルフィド系樹脂はボリフェニレンスルフィド樹脂 である。ポリスルフィド系樹脂では、主鎖中のチオ基が 活性硫黄原子を構成する。例えば、ポリフェニレンスル フィド樹脂について、一分子中の活性硫黄原子の平均数 Nは、モデル基本単位C1-C,H,-S-C,H,-S-C,H 40 C1に基づいて計算でき、N=2である。

【0048】(4)ポリオレフィン系樹脂 ポリオレフィン系樹脂には、例えば、ポリエチレン、ポ リプロピレン、エチレンープロピレン共重合体、ポリ (メチルペンテン-1) などのオレフィンの単独又は共 重合体、オレフィンと共重合性単量体との共重合体 (エ チレン-酢酸ビニル共重合体、エチレン- (メタ) アク リル酸共重合体、エチレン- (メタ) アクリル酸エステ ル共重合体など) が挙げられる。これらのポリオレフィ ン系樹脂は単独で又は二種以上組み合わせて使用でき

【0049】好ましいポリオレフィン系樹脂には、プロ ピレン含量が50重量%以上(特に75~100重量 %)のポリプロピレン系樹脂、例えば、ポリプロピレ ン、プロビレンーエチレン共重合体、プロビレンープテ ン共重合体、プロピレンーエチレンーブテン共重合体な どが含まれる。また、ポリオレフィン系樹脂は結晶性で あるのが好ましい。

【0050】ポリオレフィン系樹脂では、例えば、ポリ 記主鎖から分岐するメチル基の水素原子などが活性水素 原子を構成する。

【0051】(5)ポリウレタン系樹脂

ポリウレタン系樹脂は、ジイソシアネート類とポリオー ル類と必要により鎖伸長剤との反応により得ることがで きる。ジイソシアネート類としては、ヘキサメチレンジ イソシアネート、2、2、4-トリメチルヘキサメチレ ンジイソシアネートなどの脂肪族ジイソシアネート類、 1. 4-シクロヘキサンジイソシアネート、イソホロン ジイソシアネートなどの脂環族ジイソシアネート類、フ エニレンジイソシアネート、トリレンジイソシアネー ト、ジフェニルメタンー4、4'ージイソシアネートな どの芳香族ジイソシアネート類、キシリレンジイソシア ネートなどの芳香脂肪族ジイソシアネート類などが例示 できる。ジイソシアネート類として、アルキル基(例え ば、メチル基) が主鎖又は環に置換した化合物を使用し てもよい。

【0052】ジオール類としては、ポリエステルジオー ル(アジピン酸などのCoa 脂肪族ジカルボン酸成分、 エチレングリコール、プロピレングリコール、プタンジ オール、ネオペンチルグリコールなどのC:n 脂肪族ジ オール成分、εーカプロラクトンなどのCen ラクトン 成分などから得られるポリエステルジオールなど)、ボ リエーテルジオール (ポリエチレングリコール、ポリプ ロピレングリコール、ポリオキシエチレンーポリオキシ プロピレンブロック共重合体、ポリオキシテトラメチレ ングリコール、ビスフェノールA-アルキレンオキサイ ド付加体など)、ポリエステルエーテルジオール (ジオ 一ル成分の一部として上記ポリエーテルジオールを用い たポリエステルジオール) などが利用できる。

【0053】さらに、鎖伸長剤としては、エチレングリ コール、プロピレングリコールなどのCate アルキレン ジオールの他、ジアミン類も使用できる。ジアミン類と しては、脂肪族ジアミン類、例えば、エチレンジアミ ン、トリメチレンジアミン、テトラメチレンジアミン ペンタメチレンジアミン、ヘキサメチレンジアミン、ト リメチルヘキサメチレンジアミン、1、7-ジアミノヘ プタン、1、8-ジアミノオクタンなどの影奏数2~1 0程度の直鎖又は分岐鎖状アルキレンジアミン、ジエチ 50 レントリアミン、トリエチレンテトラミン、テトラエチ

レンペンタミン、ジプロピレントリアミンなどの直鎖又 は分岐鎖状ポリアルキレンポリアミンなど: 脂環族ジア ミン類、例えば、イソホロンジアミン、ビス (4-アミ ノー3-メチルシクロヘキシル) メタン、ビス (アミノ メチル)シクロヘキサンなど:芳香族ジアミン類、例え ば、フェニレンジアミン、キシリレンジアミン、ジアミ ノジフェニルメタンなどが例示できる。

【0054】ポリウレタン系樹脂では、例えば、ジイソ シアネート類の主鎖又は環に結合するアルキル基の水素 原子 (特に、ベンジル位の水素原子)、ポリオール類や 10 ポリオキシアルキレングリコールのアルキレン基の水素 原子、鎖伸長剤のアミノ基の水素原子などが活性水素原 子を構成する。

【0055】(7)熱可塑性エラストマー

熱可塑性エラストマーには、ポリアミド系エラストマー (ポリアミドを硬質相とし、脂肪族ポリエーテルを軟質 相とする共重合体)、ポリエステル系エラストマー(ポ リアルキレンアリレートを硬質相とし、脂肪族ポリエー テルや脂肪族ポリエステルを軟質相とする共重合体). ポリウレタン系エラストマー (短鎖グリコールのポリウ 20 ポリイミド系樹脂、ポリスルホン系樹脂、ポリエーテル レタンを硬質相とし、脂肪族ポリエーテルや脂肪族ポリ エステルを軟質相とする共重合体、例えば、ポリエステ ルウレタンエラストマー、ポリエーテルウレタンエラス トマーなど)、ポリスチレン系エラストマー (ポリスチ レンプロックを硬質相とし、ジエン重合体ブロック又は その水素添加ブロックを軟質相とするブロック共重合 体)、ポリオレフィン系エラストマー(ポリスチレン又 はボリブロビレンを硬質相とし、エチレンープロピレン ゴムやエチレンープロピレンージエンゴムを軟質相とす るエラストマー、結晶化度の異なる硬質相と軟質相とで 30 構成されたオレフィン系エラストマーなど)、ポリ塩化 ピニル系エラストマー、フッ素系熱可塑性エラストマー などが含まれる。脂肪族ポリエーテルとしては、ポリエ ステル系樹脂およびポリウレタン系樹脂の項で述べた (ポリ) オキシC24 アルキレングリコール類 (特にボ リオキシエチレングリコール)などが使用でき、脂肪族 ポリエステルとしては、ポリウレタン系樹脂の項で述べ たポリエステルジオールなどが使用できる。これらの熱 可塑性エラストマーは単独で又は二種以上組み合わせて 使用できる。

【0056】熱可塑性エラストマーがブロック共重合体 であるとき、ブロック構造は特に制限されず、トリブロ ック構造、マルチブロック構造、星形ブロック構造など であってもよい。

【0057】好ましい熱可塑性エラストマーには、ポリ アミド系エラストマー、ポリエステル系エラストマー. ポリウレタン系エラストマー、ポリスチレン系エラスト マー、ポリオレフィン系エラストマーが含まれる。

【0058】熱可塑性エラストマーでは、例えば、軟質

素原子を構成してもよい。

【0059】(8)その他の熱可塑性樹脂(変性樹脂) 本発明は、前記活性原子を所定の濃度で含有する種々の 熱可塑性樹脂とゴムとの接合に利用できる。そのため、 熱可塑性樹脂が前記活性原子を所定の濃度で含有しない 場合には、前記活性原子(又はアミノ基、オキシアルキ レン基、メルカプト基など)を導入した変性樹脂として 使用すればよい。このような熱可塑性樹脂(活性原子を 所定の濃度で有しない樹脂)としては、例えば、ビニル 重合系樹脂「(メタ) アクリル系樹脂(ポリメタクリル 酸メチル、メタクリル酸メチルースチレン共重合体 (M S樹脂) など)、スチレン系樹脂(ポリスチレン: AS 樹脂、スチレンーメタクリル酸メチル共重合体などのス チレン共重合体; HIPS, ABS樹脂などのスチレン 系グラフト共重合体など)、ハロゲン含有単量体の単独 又は共重合体(ボリ塩化ビニル、塩化ビニリデン共重合 体など)、ビニル系樹脂(ポリ酢酸ビニル、ポリビニル アルコールなど)など]、縮合系樹脂 [ポリカーボネー ト(ビスフェノールA型ポリカーボネート樹脂など)、 スルホン系樹脂、ポリエーテルエーテルケトン系樹脂、 ポリアリレート系樹脂など」が例示できる。

ル単量体と (メタ) アクリル酸、無水マレイン酸などの カルボキシル基又は酸無水物基含有単量体との共重合に より、ビニル重合系樹脂にカルボキシル基又は酸無水物 基を導入し、必要によりチオニルクロライドと反応させ て酸クロライド基を生成させ、アンモニア、モノ置換ア ミン類(モノアルキルアミン、モノアリールアミンな ど) や前記例示のジアミン類と反応させてアミノ基を道 入することにより変性樹脂を生成させてもよい。さら に、(ポリ) オキシアルキレングリコールモノ (メタ) アクリレートや (ポリ) オキシアルキレングリコールモ ノアルキルエーテル (メタ) アクリレートを前記ビニル 単量体と共重合したり、ビニル重合系樹脂にグラフト重 合することにより、活性水素原子を導入して変性しても よい.

【0060】前記ビニル重合系樹脂では、例えば、ビニ

【0061】さらに、ビニル重合系樹脂だけでなく縮合 系樹脂でも、カルボキシル基又は酸無水物基含有単量体 40 を樹脂にグラフト重合させて、樹脂にカルボキシル基又 は酸無水物基を導入し、前記と同様にして、必要により チオニルクロライドと反応させて酸クロライド基を生成 させ、アンモニア、モノ置換アミン類や前記例示のジア ミン類と反応させてアミノ基を導入して変性してもよ W.

【0062】(他の成分)前記樹脂部材は、前記活性原 子を所定の濃度で含有する熱可塑性樹脂で構成すればよ く、前配熱可塑性樹脂と他の熱可塑性樹脂との樹脂組成 物で構成してもよい。他の熱可塑性樹脂には、前記変性 相を構成するオキシアルキレン単位の水素原子が活性水 50 樹脂 (8) に対応する未変性熱可塑性樹脂、例えば、ス

チレン系核脂、 (メタ) アクリル系樹脂、ハロゲン含有 単量体の単独文は共重合体 (フッ素樹脂など)、ビニル 系樹脂、ボリカーボネート系樹脂、ボリイミド系樹脂、 ボリスルホン系樹脂、ボリエーテルスルホン系樹脂、ボ リエーテルエーテルケトン系樹脂、ボリアリレート系樹 脂、 液晶性ポリニステル樹脂などが含まれる。

【0063】活性原子を有する熱可塑性樹脂の割合は、 樹脂成分全体に対して、30~100重量% 好ましく は50~100重量% さらに好ましくは80~100 重量%程度である。

【0064】 樹脂部材を形成するための樹脂組成物は、 種々の添加剤、例えば、フィラー又は精強剤、安定剤 (紫外機吸収剤、酸化防止剤、熱安定剤)、着色剤、可 認剤、清剤、難燃剤、帯電防止剤などを含んでいてもよ い、

【0065】 [ゴム部材]

(ゴム) ゴム部材は、ラジカル発生剤とゴムとを含有するゴム組成物を成形 (加能) することにより得られる。前配ゴムは、[機能部材]の項に示された前配熱可塑性制 脂と反応可能である要り特性制度されず、種々のゴムが 20 使用できる。特に本意明では、熱可塑性樹脂がラジカル発生剤により活性化可能であるため、ゴムとしては、幅 広い範囲から遊送できる。

【0066】ゴムとしては、ジェン系ゴム、オレフィン系ゴム、アクリル系ゴム、フッ素ゴム、ウレタン系ゴム、エピクロロヒドリンゴム(エピクロロヒドリン半独 重合体CO、エピクロロヒドリンとエテレンオキサイドとの共産合体ECO、アリルグリシジルエーテルをさらに共産合きせた共産合体をど)、クロロスルホン化ポリエテレン、プロピレンオキシドゴム(GPO)、エチレコム、及びこれらの変性ゴム(BPO)、ボスレンゴム、及びこれらの変性ゴム(BPO)、ボスレンゴム、及びこれらの変性ゴム(BPO)、ボスレンゴム、及びこれらの変性ゴム(BPO)、ボスレンゴム、スサンイン系ゴム、アクリル系ゴム、フッ素ゴム、オレフィン系ゴム、アクリル系ゴム、フッ素ゴム、プレダン系ゴム、アクリル系ゴム、フッカン系ゴム、フレダン系ゴムなどが実用的な観点から広く使用される。

【0067】ジェン選ゴムには、例えば、天然古ム(NR)、イソプレンゴム(IR)、イソプチレンイソプレンゴム(TR)、イソプチレンイソプレンゴム(プチルゴム)(IR)、プタジェンゴム(BR)、クロロプレンゴム(CR)などのジェン選単量体の重合体:例えば、アクリロニトリルプタジェンゴム(にトリルゴム)(NBR)、ニトリルクロコプレンゴム(NCR)、ニトリルイソプレンゴム(NIR)などのアクリロニトリルージェン共重合ゴム;スチレンブタジエンゴム(SBR、例えば、スチレンとブタジェンブロックとで構成されたSBブロック大変ではなど)、スチレンプロロプレンゴム(SCR)、スチレンイソプレンゴム(SIR)などのステレンージェン装置合ゴムな50

どが含まれる。ジエン系ゴムには、水添ゴム、例えば、 水楽添加ニトリルゴム (HNBR) なども含まれる。 【0068】オレフィン系ゴムとしては、例えば、エチ レンプロピレンゴム (EPM)、エテレンプロピレンジ エンゴム (EPDMなど)、ポリオクテニレンゴムなど が例示できる。

20

【0069】アクリル系ゴムには、アクリル酸アルキル エステルを主成分とするゴム、例えば、アクリル酸アル キルエステルと塩素含有架橋性単量体との共重合体AC 10 M、アクリル酸アルキルエステルとアクリロニトリルと の共重合体ANM、アクリル酸アルキルエステルとカル ボキシル基及び/又はエボキン基含有単量体との共重合 体、エゲレンアクリルゴム&どが例示できる。

[0070] ッ奏ゴムとしては、フッ素含有単量体を用いたゴム、例えば、フッ化ビニリデンとペーフルオロプロペンとを要により四フツ化エチレンとの支重合体 F KM、因フッ化エチレンとプロゼレンとの共重合体、図フッ化エチレンとパーフルオロメチルビニルエーテルとの共重合体 F F KMなどが例示できる。

【0071】 ウレタンゴム(U) としては、例えば、ポ リエステル型ウレタンエラストマー、ポリエーテル型ウ レタンエラストマーなどが含まれる。

[0072] 察性ゴムとしては、酸変性ゴム、例えば、 カルボキシル化スチレンブタジエンゴム (X-SB R)、カルボキシル化ニトリルゴム (X-NBR)、カ ルボキシル化ニチレンプロピレンゴム (X-EP (D) M) などのカルボキシル基又は酸無木物基を有するゴム が含まれる。

【0073】(ラジカル発生剤)本器男では、ラジカル発生剤は、前記ゴムを加磁(又は架橋)するだけでよ、前記熱可塑性結解に作用して(例えば、熱可塑性対応で化化して)5両接接合させる。ラジカル発生剤としては、前記熱可塑性機能や近かで、種々のラジカル発生剤としては、前記熱可塑性機能や近かな(発力としては、前記熱可塑性機能やが入れる(発力というな)が使用でき、例えば、有機適能が数、アソトルの発生を終く硫黄含有有機化合物などから選択できる。なお、硫黄は、イオン的な反応を引き起こし、ラジカルの発生のが必ずがある。カンカルの発生別には含まれない。前記ランカル発生別には含まれない。前記ランカル発生別は単微で又は二種以上紹合せて使用できる。

【0074】有機過酸化物としては、過酸化ジアシル類 (ラウロイルパーオキサイド、ペンゾイルパーオキサイ ド、4ークロロベンゾイルパーオキサイド、2、4ージ クロロベンゾイルパーオキサイドなど)、過酸化ジアル キル類 (ジーナーブチルペルオキシド、2、5ージ (t ーブチルペルオキシ) - 2、5ージ、t 1、1ーピス (t ーブチルペルオキシ) - 3、3、5ー トリメチルンタロペキサン、2、5ージ (t ーブチルペ ルオキシ) -2, 5-ジメチルヘキセン-3、1, 3-ピス (tープチルペルオキシイソプロピル) ベンゼン、 ジクミルペルオキシドなど)、過酸化アルキル類 (t-ブチルヒドロパーオキサイド、クメンヒドロパーオキサ イド、2、5-ジメチルヘキサン-2、5-ジヒドロパ ーオキサイド、ジイソプロビルベンゼンヒドロパーオキ サイドなど)、アルキリデンペルオキシド貊 (エチルメ チルケトンペルオキシド、シクロヘキサノンペルオキシ ド、1、1-ビス (t-ブチルペルオキシ) - 3、3、 5-トリメチルシクロヘキサンなど)、温酸エステル類 10 カル発生剤と加硫活性剤とを組み合わせて用いると、樹 (過酢酸tープチル、過ピバリン酸tープチルなど)な どが挙げられる。

【0075】アゾ化合物には、アゾイソブチロニトリル などが含まれる。硫黄含有有機化合物としては、チウラ ム類(テトラメチルチウラムモノスルフィド(TMT M) 、 Fトラメチルチウラムジスルフィド (TMTD) 、テトラエチルチウラムジスルフィド (TET D)、テトラブチルチウラムジスルフィド(TBT D)、ジペンタメチレンチウラムテトラスルフィド (D PTT) など)、ジチオカルバミン酸塩類 (ジメチルジ 20 系単量体 (ジアリルフタレート、トリアリルホスフェー チオカルバミン酸、ジエチルジチオカルバミン酸たどの ジC.。アルキルジチオカルバミン酸と、ナトリウム、 カリウム、鉄、銅、亜鉛、セレン又はテルルとの塩な ど)、チアゾール類(2-メルカプトベンゾチアゾー ル、2-(4'-モルホリノジチオ) ベンゾチアゾール など) などが含まれる。

【0076】樹脂部材とゴム部材との接合において光陽 射可能であれば、ラジカル発生剤として光重合開始剤も 利用できる。光重合開始剤としては、例えば、ベンゾフ ェノン又はその誘導体(3,3'-ジメチル-4-メト 30 キシベンゾフェノン、4、4-ジメトキシベンゾフェノ ンなど)、アルキルフェニルケトン又はその誘導体(ア セトフェノン、ジエトキシアセトフェノン、2-ヒドロ キシー2-メチルー1-フェニルプロパン-1-オン. ベンジルジメチルケタール、1-ヒドロキシシクロヘキ シルフェニルケトン、2-ベンジル-2-ジメチルアミ ノー1- (モルホリノフェニル) -ブタノンなど)、ア ントラキノン又はその誘導体(2-メチルアントラキノ ンなど)、チオキサントン又はその誘導体(2-クロロ チオキサントン、アルキルチオキサントンなど)、ベン 40 チレングリコールジ (メタ) アクリレートなどのポリC ゾインエーテル又はその誘導体(ベンゾイン、ベンゾイ ンアルキルエーテルなど)、ホスフィンオキシド又はそ の誘導体などが例示できる。さらに、ラジカル発生剤に は、過硫酸塩(過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウムな ど) も含まれる。

【0077】これらの化合物のうち好ましいラジカル発 生剤は有機過酸化物である。

【0078】 ラジカル発生剤の割合は、未加硫ゴム10 0重量部に対して、例えば、0.5~15重量部程度の 範囲から避択でき、通常、1~10重量部程度、好まし 50 ルトリ (メタ) アクリレート、ペンタエリスリトールテ

くは1~8重量部 (例えば、2~7重量部) 程度であ る。

【0079】 (加硫活性剤) 本発明では、ラジカル発生 剤による接着の効率を高めるため、ラジカル発生剤と共 に加硫活性剤(硬化剤などと称する場合もある)を用い てもよい。加硫活性剤は、ゴムの加硫を促進するのみか らず、ゴム分子と樹脂分子との架橋を促進し、ゴム部材 と樹脂部材の接合をより容易にする。例えば、熱可塑性 樹脂がポリフェニレンエーテル系樹脂であるとき、ラジ 脂部材と加硫ゴム部材との間で架橋反応が進行し、両者 を確実かつ強固に結合できる。なお、加硫活性剤は、ゴ ムの加硫促進とゴムと樹脂との間の架橋形成に必要な量 が存在すればよく、必要以上の添加はゴムの物件の低下 を招く場合があるので、適正な添加量は適当に選択でき

【0080】前記加硫活性剤としては、炭素-炭素二重 結合(重合性不飽和結合)を有する有機化合物[例え ば、ビニル系単量体 (ジビニルベンゼンなど)、アリル ト、トリアリル (イソ) シアヌレートなど)、(メタ) アクリル系単量体など]、マレイミド系化合物などが挙 げられる。これらの加硫活性剤は単独で又は二種以上組 み合わせて使用できる。加硫活性剤としては、通常、2 以上の複数の重合性不飽和結合を有する多官能件の加硫 活性剤が使用される。

【0081】 (メタ) アクリル系単量体としては、例え ば、二官能性(メタ) アクリレート類 [エチレングリコ ールジ (メタ) アクリレート、プロピレングリコールジ (メタ) アクリレート、1、4ープタンジオールジ (メ タ) アクリレート、ヘキサンジオールジ (メタ) アクリ レート、ネオペンチルグリコールジ (メタ) アケリレー トなどのCom アルキレングリコールジ (メタ) アクリ レート:ジエチレングリコールジ (メタ) アカリレー ト、トリエチレングリコールジ (メタ) アクリレート、 ポリエチレングリコールジ (メタ) アクリレート、ジブ ロピレングリコールジ (メタ) アクリレート、トリプロ ピレングリコールジ (メタ) アクリレート、ポリプロピ レングリコールジ (メタ) アクリレート、ポリテトラメ ≃ アルキレングリコールジ (メタ) アクリレート、グ リセリンジ (メタ) アクリレート、トリメチロールプロ パンジ (メタ) アクリレート、ベンタエリスリトールジ (メタ) アクリレート、ピスフェノールAのCn アル キレンオキサイド付加体のジ (メタ) アクリレートな ど]、三官能性又は多官能性(メタ)アクリレート類 [グリセリントリ (メタ) アクリレート、トリメチロー ルエタントリ (メタ) アクリレート、トリメチロールブ ロパントリ (メタ) アクリレート、ペンタエリスリトー

トラ (メタ) アクリレート、ジペンタエリスリトールテ トラ (メタ) アクリレート、ジペンタエリスリトールへ キサ (メタ) アクリレートなど] などが例示できる。 【0082】複数のマレイミド基を有するマレイミド化 合物は、ポリアミンと無水マレイン酸との反応により得 ることができる。マレイミド系化合物には、例えば、芳 香族ビスマレイミド (N, N'-1, 3-フェニレンジ マレイミド、N, N'-1, 4-フェニレンジマレイミ ド、N, N'-3-メチル-1、4-フェニレンジマレ イミド、4, 4'-ビス(N, N'-マレイミド)ジフ 10 添加にあっては、樹脂部材の形成に伴ってゲルなどが発 ェニルメタン、4, 4'ービス(N, N'ーマレイミ ド) ジフェニルスルホン、4, 4' -ピス(N, N' -マレイミド) ジフェニルエーテルなど) 、脂肪族ビスマ レイミド (N, N'-1, 2-エチレンピスマレイミ ド、N, N'-1, 3-プロピレンビスマレイミド、 ど)などが例示できる。

【0083】好ましい加硫活性剤は、一分子中に複数 (例えば、2~6個、特に3~6個程度) の炭素-炭素 二重結合(重合性不飽和結合)を有する化合物、例え ば、トリアリル (イソ) シアヌレート、二官能乃至多官 能性(メタ)アクリレート(特に三官能性又は多官能性 (メタ) アクリレート) 、芳香族マレイミド化合物など が含まれる。

【0084】本発明において加硫活性剤の添加は必須で はない。例えば、熱可塑性樹脂を構成する分子の有する 活性原子の数や使用するゴム材料の種類によっては、加 硫活性剤が存在しなくても両部材の接合は可能である。 しかし、多くの場合、ゴム部材と樹脂部材とを確実に接 硫活性剤は、未加硫ゴム (又は未加硫ゴム組成物) 及び 熱可塑性樹脂(又は樹脂組成物)のうち少なくともいず れか一方の成分に添加すればよく、双方の成分に添加し てもよい。加硫活性剤は、通常、未加硫ゴムに添加する 場合が多い。加硫活性剤の使用量は、使用する加硫活性 剤の種類や、添加する成分の種類(未加硫ゴム及び/又 は熱可塑性樹脂) によって異なるが、通常、熱可塑性樹 脂とゴムとの接着を促進可能な量、例えば、ゴム及び樹 脂から選択された少なくとも一種の成分100重量部に 対して、加硫活性剤  $0.1\sim 10$ 重量部程度、好ましく 40 の種類によっては、加硫助剤を添加することにより、ゴ は0.1~5重量部程度、さらに好ましくは0.1~3 重量部程度の範囲から選択できる。例えば、加硫活性剤 が多価アルコールのメタクリル酸エステルである場合。 加硫活性剤の添加量は、ゴム及び樹脂から選択された少 なくとも一種の成分100重量部に対して0.1~10 重量部程度、好ましくは0.1~5重量部、さらに好ま しくは0.1~3重量部、実用的には0.1~1.9重 量部 (例えば0.5重量部や1.0重量部) である。ま た、ゴムと樹脂の双方に添加する場合、樹脂に対する添 加量は少量であってもよく、樹脂100重量部に対し

て、加硫活性剤 0.1~7重量部程度、好ましくは 0.  $1 \sim 5$  重量部程度、さらに好ましくは $0.1 \sim 3$  重量部 程度であってもよい。

【0085】加硫活性剤は、種類にもよるが、過剰に添 加すると、ゴム部材又は樹脂部材の物性に大きな影響を 及ぼす場合がある。例えば、ゴム成分への添加にあって は、加硫ゴムの硬度が設計値よりはるかに高くなった り、ゴム部材の長期的な物性値、例えば、耐候性が大幅 に低下するなどの障害が発生する。また、樹脂成分への 生し、適切な成形が困難となったり、樹脂部材の機械強 度が低下する。さらには、添加された加硫活性剤が樹脂 部材から滲出(マイグレート)する場合がある。

【0086】従って、加硫活性剤の添加は、ゴム成分へ の添加であっても、樹脂成分への添加であっても、被添 加材(ゴム又は樹脂)100重量部に対して10重量部 を超えることは好ましくなく、5 重量部以上の添加は注 意を要し、事前に被添加材への影響を検討する必要があ る。被添加材への影響に特段の配慮をすることなく、ゴ 20 ム部材と樹脂部材との十分な接合強度を得るには、加硫 活性剤の添加量は、被添加材がゴムの場合、ゴムIOO 重量部に対して、2重量部以下、例えば、0.1~1. 9 重量部 (例えば、0.5~1.9重量部) 程度であ り、被添加材が樹脂の場合、樹脂100重量部に対し て、5重量部以下、例えば、0.1~5重量部(例え ば、3~5重量部)程度である。

【0087】なお、加硫活性剤をゴムに添加する場合、 ラジカル発生剤と加硫活性剤との割合は、例えば、前者 /後者=0.3/1~20/1 (例えば、0.5/1~ 合するため、加硫活性剤を添加する方が有利である。加 30 20/1)(重量比)程度、好ましくは $0.4/1\sim 1$ 5/1 (例えば、1/1~15/1) (重量比)程度、 さらに好ましくは0.5/1~10/1(例えば、2/ 1~10/1) (重量比) 程度であってもよい。

【0088】なお、後述するように、加硫活性剤は、必 ずしもゴム組成物及び/又は樹脂組成物に配合する必要 はなく、ゴム部材及び/又は樹脂部材の接合面に塗布し てもよい

【0089】(加硫助剤) 本発明では、接着の効率を高 めるため、さらに加硫助剤を用いてもよい。ゴムや樹脂 ム部材と樹脂部材の接合をより強固にできる。加硫助剤 は、未加硫ゴム(又は未加硫ゴム組成物)及び熱可塑性 樹脂(又は樹脂組成物)のうち少なくともいずれか一方 の成分に添加すればよく、双方の成分に添加してもよ い。通常、加硫助剤は、熱可塑件樹脂に添加する場合が 多い。

【0090】加硫助剤は、樹脂やゴムの種類に応じて選 択でき、例えば、前記(1)~(8)の項に記載の熱可 製性樹脂のオリゴマー(例えば、前記ポリアミド系樹脂 50 のオリゴマー、前記ポリエステル系樹脂のオリゴマーな

どの数平均分子量100~1000程度のオリゴマーな ど)、ポリアミン類(例えば、前記(2)ポリエステル 系樹脂の項に記載のポリアミン類など)、ポリオール類 (例えば、前記(2)ポリエステル系樹脂の項に記載の ポリオール類など)、多価カルボン酸又はその酸無水 物、複数のアルデヒド基を有する化合物、エポキシ化合 物、窒素含有樹脂 (アミノ樹脂など) 、メチロール基又 はアルコキシメチル基を有する化合物、ポリイソシアネ 一トなどが例示できる。これらの加硫助剤は、単独で又 は2種以上を組合せて使用してもよい。

【0091】好ましい加硫助剤は、前記式(1)で表さ れる活性原子のうち、活性水素原子を--分子中に平均9 個以上有する化合物、例えば、前記(1)~(8)の項 に記載の熟可塑性樹脂のオリゴマー (例えば、前記ポリ アミド系樹脂のオリゴマー、前記ポリエステル系樹脂の オリゴマーなど)、前記ポリアミン類などが例示でき

【0092】加硫助剤の割合は、例えば、ゴム及び/又 は樹脂100重量部に対し、0.1~30重量部、好ま しくは0.5~20重量部、さらに好ましくは1~15 20 シラン化合物を含まない未加硫ゴムとの組合せ 重量部程度である。

【0093】(他の添加剤)前記ゴム組成物には、必要 に応じて、種々の添加剤、例えば、フィラー、可塑剤又 は軟化剤、共加硫剤(酸化亜鉛などの金属酸化物な

ど)、老化防止剤(熱老化防止剤、オソン劣化防止剤、 酸化防止剤、紫外線吸収剤など)、粘着付与剤、加工助 剤、滑剤(ステアリン酸、ステアリン酸金属塩、ワック スなど)、着色剤、発泡剤、分散剤、難燃剤、帯電防止 剤などを配合してもよい。

【0094】前記フィラー(又は補強剤)には、例え ば、粉粒状フィラー又は補強剤(マイカ、クレー、タル ク、ケイ酸類、シリカ、炭酸カルシウム、炭酸マグネシ ウム、カーボンブラック、フェライトなど)、繊維状フ イラー又は補強剤(レーヨン、ナイロン、ビニロン、ア ラミドなどの有機繊維、炭素繊維、ガラス繊維などの無 機繊維)などが含まれる。

【0095】可塑剤としては、ゴム組成物に可塑性を付 与可能である限り特に制限されず、慣用の軟化剤 (リノ 一ル酸、オレイン酸、ひまし油、パーム油などの植物 油;パラフィン、プロセスオイル、エキステンダーなど 40 加硫ゴムとの組合せ の鉱物油など)、可塑剤(フタル酸エステル、脂肪族ジ カルボン酸エステル、硫黄含有可塑剤、ポリエステル系 高分子可塑剤など) などが使用できる。

【0096】フィラーの含有量は、ゴム100重量部に 対して、例えば、0~300重量部程度、好ましくは0 ~200重量部程度、さらに好ましくは0~100重量 部程度であってもよい。 可塑剤又は軟化剤の含有量は. ゴム100重量部に対して、例えば、0~200重量部 程度、好ましくは0~150重量部程度、さらに好まし くは0~120重量部程度であってもよい。また、共加 50 樹脂部材と加味ゴムで構成されたゴム部材とが接合した

硫剤、老化防止剤、加工剤又は滑剤、着色剤などの含有 量は、有効量であればよく、例えば、共加硫剤の含有量 は、ゴム100重量部に対して、0~20重量部程度、 好ましくは $0.5\sim15$ 重量部程度、さらに好ましくは 1~10重量部程度であってもよい。

【0097】本発明では、活性原子を所定の濃度で含む 熱可塑性樹脂とゴムとを組み合わせるので、熱可塑性樹 脂で構成された樹脂部材と加硫ゴムで構成されたゴム部 材とを幅広い組合せで接合でき、更に必要に応じて加硫 10 活性剤を共存させることにより、その総合をより確宝か つ強固にすることができる。そのため、熱可塑性樹脂と ゴムとの組合せは特に限定されず、例えば、次のような 組合せ(a)~(h)が例示できる。

【0098】 (a) ポリアミド系樹脂と、ラジカル発生 剤を含み、かつカルボキシル基又は酸無水物基で変件さ れていない未加硫ゴムとの組合せ

(b) ポリアミド系樹脂と、ラジカル発生剤及び二官能 以上の多官能性の加硫活性剤(例えば、三官能性又はそ れ以上の多官能性加硫活性剤)を含み、かつアルコキシ

すなわち、本発明では、ポリアミド系樹脂のアミノ基と ゴムのカルボキシル基又は酸無水物基との反応を利用す ることなく、未加硫ゴムとして未変性ゴム (例えば、カ ルボキシル基/酸無水物基により変性されていないゴ ム) が使用できる。そのため、ポリアミド系樹脂(例え ば、脂肪族ポリアミド系樹脂) とゴムとの適用範囲を大 きく拡大できる。

【0099】 (c) アミノ基及びオキシアルキレン基を 有する芳香族ポリエステル系樹脂と、ラジカル発生剤を 30 含む未加硫ゴムとの組合せ

(d) ポリアセタール系樹脂と、ラジカル発生剤を含む 未加硫ゴムとの組合せ

(e) ポリフェニレンエーテル系樹脂と、ラジカル発生 剤及び加硫活性剤を含む未加硫ゴムとの組合せ

(f) ポリスルフィド系樹脂と、ラジカル発生剤を含む 未加硫ゴムとの組合せ

(g) ポリプロピレン系樹脂と、ラジカル発生剤を含む 未加硫ゴムとの組合せ

(h) ポリウレタン系樹脂と、ラジカル発生剤を含む未

(i) 熱可塑性エラストマーと、ラジカル発生剤を含む 未加硫ゴムとの組合せ

このような組合せにおいて、ラジカル発生剤としては有 機過酸化物が好ましく、加硫活性剤としては、二官能又 は多官能性加硫活性剤(特に三官能性又は多官能性(メ タ) アクリレートなど) が好ましい。

【0100】 [複合体の製造方法] 本発明では、前記熱 可塑性樹脂とラジカル発生剤を含む未加硫ゴムとを組み 合わせて用いることにより、熱可塑性樹脂で様成された

複合体を製造する。この複合体は、成形樹脂材と成形ゴ ム材とを接触させて成形するとともに前記成形ゴム材を 加硫又は架橋することにより製造できる。

【0101】なお、前記成形樹脂材は、熱可塑性樹脂で 構成された樹脂組成物であってもよく、予め成形された 樹脂部材 (又は樹脂成形体) などであってもよい。ま た、前配成形ゴム材は、前記成形樹脂材との接触面にお いてラジカル発生剤が活性であって、少なくとも未加硫 のゴムを含有していれば特に限定されず、未加硫のゴム 組成物であってもよく、一部が加硫又は架橋されたゴム 10 には、慣用の成形機 (射出成形機、押出成形機、熱プレ 予備成形体などであってもよい。

【0102】すなわち、熱可塑性樹脂で構成された樹脂 組成物(好ましくは、少なくとも前記加硫活性剤を含む 樹脂組成物)と、未加硫ゴムとラジカル発生剤とで構成 された未加硫ゴム組成物(好ましくは、さらに少なくと も前記加硫活性剤を含む未加硫ゴム組成物) とを接触さ せて成形するとともに前記未加硫ゴム組成物を加硫マは 架橋させ、樹脂部材とゴム部材とが接合した複合体を製 造してもよい。

る限り、樹脂部材(又は樹脂成形体)及びゴム部材(ゴ ム成形体) のうち少なくとも一方の部材は予め成形され、 ていてもよい。例えば、(1) 熱可塑性樹脂で構成され た樹脂部材に未加硫ゴム組成物を接触させ、未加硫ゴム 組成物を成形するとともに加硫又は架橋させることによ り、複合体を製造してもよく、(2) ゴム組成物が予備 加硫又は架橋して成形されたゴム予備成形体に、前記樹 脂組成物を接触させ、樹脂組成物を成形することにより 複合体を製造してもよく、(3) 熱可塑性樹脂で構成さ れた樹脂部材に、ゴム組成物が加硫又は架橋して成形さ 30 しくは100~230℃、さらに好ましくは150~2 れたゴム予備成形体を接触させることにより複合体を製 造してもよい。なお、前記ゴム予備成形体は、ラジカル 発生剤が少なくとも成形樹脂材との接触面において活性 であればよく、ラジカル発生剤が残存したゴム予備成形 体などであってもよい。

【0104】より具体的には、本発明の方法には、樹脂 組成物と未加硫ゴム組成物とをそれぞれ成形しながら、 成形過程で樹脂組成物と未加硫ゴム組成物とを接触又は 合流させて、樹脂部材と加硫ゴム部材とを接合又は接着 する方法 (一段階法)、予め成形された樹脂部材と未加 40 硫助剤は、熱可塑性樹脂に添加する場合が多い。 硫ゴム組成物とを接触させ、未加硫ゴム組成物を成形し ながら加蔵又は架橋させて、樹脂部材と加蔵ゴム部材と を接合又は接着する方法 (二段階法) 、予め成形された 樹脂部材と、未加硫ゴム組成物を途中まで成形 (一部加 硫又は架橋) したゴム予備成形体とを接触させ、ゴム予 備成形体をさらに加硫又は架橋させて、樹脂部材と加硫 ゴム部材とを接合又は接着する方法 (三段階法) などが 含まれる。

【0105】好ましい方法には、一段階法および二段階

ば、慣用の多色成形機(多色射出成形機、多層押出機な ど)を利用し、樹脂組成物と未加硫ゴム組成物とをそれ ぞれ溶融混練しつつ所定形状の成形型に射出又は押出成 形し、未加硫ゴムを成形過程又は成形後に加硫又は架橋 することにより複合成形体を得ることができる。なお、 樹脂組成物と未加硫ゴム組成物との接触界面領域では、 樹脂組成物と未加硫ゴム組成物とが混在していてもよ

28

【0106】また、二段階法において、樹脂部材の成形 ス成形機など) が使用でき、ゴム部材の成形には、慣用 の成形機(射出成形機、プレス成形機、トランスファ成 形機、押出成形機など) が使用できる。例えば、複合体 の形状に対応する型(又はキャビティー)に樹脂部材を 収容し、この樹脂部材に対して未加硫ゴム組成物を射出 又は押出し、未加硫ゴム組成物を加硫又は架橋すること により、加硫ゴム部材と樹脂部材とを接着してもよい。 また、複合体が二次元的な拡がりを有する板状又はシー ト状部材である場合、前記型(又はキャビティー)を用 【0103】また、ラジカル発生剤が失活せず活性であ 20 いることなく、樹脂部材に対して板状又はシート状未加 硫ゴム組成物を積層し、加硫又は架橋させることにより 複合体を製造してもよい。なお、樹脂部材(又は樹脂組 成物)と未加硫ゴム組成物とを接触(密着など)させる 場合、未加硫ゴム組成物中の揮発性分やガス成分を除去 するため、熱プレス成形や射出成形などを利用して、適 宣加圧してもよく、減圧雰囲気下で加圧成形してもよ

> 【0107】加硫又は架橋温度は(又はゴム部材と樹脂 部材との接合温度)は、例えば、70~250℃、好ま 20℃程度の範囲から選択できる。ゴム/樹脂間に作用 する圧力は、例えば、0~350MPa、好ましくは1 ~150MPa、さらに好ましくは2~100MPa程 度の範囲から選択できる。

> 【0108】なお、複合体の製造において、未加硫シリ コーンゴム及び熱可塑性樹脂から選択された少なくとも 一方の成分が、加硫活性剤(例えば、前記複数の重合性 基を有する重合性化合物など)や加硫助剤(例えば、前 記ポリアミン類など)を含有していてもよい。通常、加

> 【0109】また、前記のように、加硫活性割け、涌 常、未加硫ゴム組成物(又はゴム部材)及び/又は樹脂 組成物に配合されるが、本発明の方法には、前記点形樹 脂材と前記成形ゴム材との接触面(又は接合面)に、少 なくとも前記加硫活性剤(必要によりさらに前記加硫助 剤)を介在させて加熱成形し、樹脂部材とゴム部材とが 接合した複合体を製造する方法も含まれる。

【0110】さらに、本発明の方法には、熱可塑性樹脂 で構成された樹脂部材と、加硫ゴム部材との接触面(又 法 (特に、二段階法) が含まれる。一段階法では、例え 50 は接合面) に、少なくとも加硫活性剤 (必要によりさら

20 [0117]

に前記加硫助剤)を介在させて加熱成形し、樹脂部材と ゴム部材とを接合し、複合体を製造する方法も含まれ る。この方法において、加硫ゴム部材は、必ずしもラジ カル発生剤(有機過酸化物など)で加硫又は架橋する必 要はなく、硫黄系加硫剤で加硫したゴム部材であっても よい。好ましい方法では、前記熱可塑性樹脂の成形部材 と前記未加硫ゴム組成物の成形部材との組合せ、すなわ ち、前配熱可塑性樹脂で構成された樹脂部材と、少なく ともラジカル発生剤と未加硫ゴムとで構成された未加硫 ゴム組成物からの加硫ゴム部材とを組み合わせてもよ

【0111】さらに、樹脂部材と加硫ゴム部材との接合 面には、塗布などにより、少なくとも加硫活性剤(必要 によりさらに前記加硫助剤)を含む塗布剤を介在させれ ばよく、ラジカル発生剤と加硫活性剤(必要によりさら に前記加硫助剤) とで構成されたラジカル活件な途布剤 を介在させてもよい。樹脂部材と加硫ゴム部材との接触 面又は接合面での塗布剤の量は、例えば、0.1~10 g/m<sup>2</sup>程度、好ましくは0.5~5g/m<sup>2</sup>程度、特に 1~5g/m<sup>2</sup>程度であってもよい。

【0112】前記塗布剤を介在させて樹脂部材と加硫ゴ ム部材とを加熱(特に加熱加圧)することにより、樹脂 部材と加硫ゴム部材とが接合-体化した複合体が得られ る。加熱温度及び圧力は、前記加硫叉は架構の温度及び 圧力と同様の範囲から選択できる。

【0113】また、樹脂部材の表面を、この樹脂部材を 溶解もしくは膨潤させる溶剤で処理(塗布、浸漬などに よる処理) した後、前記樹脂部材の処理面と未加硫ゴム 組成物とを接触させることも有効である。溶剤として は、樹脂部材の種類に応じて、炭化水素類 (ヘキサン. オクタンなどの脂肪族炭化水素、シクロヘキサンなどの 脂環族炭化水素、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化 水素)、アルコール類(イソプロパノール、ブタノー ル、シクロヘキサノールなどのアルコール、テトラフル オロエタノール、ヘキサフルオロイソプロバノールかど のハロアルキルアルコール)、フェノール類(フェノー ル、クレゾールなど)、有機酸類(ギ酸、酢酸、トリフ ルオロ酢酸、トリクロロ酢酸など)、エステル類(酢酸 エチル、酢酸プチルなど)、ケトン類(アセトン、メチ ルエチルケトン、メチルイソブチルケトンなど)、エー 40 樹脂組成物 (A1): テル類(ジオキサン、ジェチルエーテル、テトラヒドロ フランなど)、スルホキシド類 (ジメチルスルホキシド など)、アミド類(ジメチルホルムアミド、ジメチルア セトアミドなど) やこれらの混合溶剤などから適当に選 択できる。

【0114】例えば、樹脂がポリアミド樹脂の場合、ゴ ム部材との接触面に、フェノール類(フェノール、クレ ゾールなど)、有機酸(ギ酸など)、ケトン類(ヘキサ フルオロアセトンなど)、アルコール類(ヘキサフルオ の有機溶剤と混合して塗布すればよい。また、例えば、 樹脂がポリフェニレンエーテル樹脂の場合は、溶剤もし くは膨潤剤として、炭化水素類 (トルエンなど). ケト ン類(アセトン、メチルエチルケトン、ヘキサフルオロ アセトンなど)、エーテル類 (テトラヒドロフランか ど)、アミド類(ジメチルホルムアミドなど)、アルコ ール類 (ヘキサフルオロイソプロピルアルコールなど) などが例示できる。

【0115】なお、前配溶剤で処理した後、洗浄、乾燥

10 などにより溶剤を樹脂部材から除去しても、前記樹脂類 材の処理面と未加硫ゴム組成物とを接触させることによ り、加硫ゴム部材と樹脂部材とを強固に接合できる。 【0116】このようにして得られた複合体は、加硫に よりゴム部材と樹脂部材とが著しく高い強度で接着して いる。そのため、熱可塑性樹脂の特性とゴムの特性とを 有効に発現でき、種々の用途、例えば、自動車用部品 (振動吸収プッシュ、スプリングプレート、ドアロック 部材、ラジエターマウントなど)、防振ゴム、バルブ、 電気プラグなどの種々の部材として有利に利用できる。

【発明の効果】本発明では、特定の軌道相互作用エネル ギー係数を有する水素原子又は硫黄原子を所定の濃度で 含む熱可塑性樹脂と、ラジカル発生剤を含む未加硫ゴム とを組み合わせるため、接着剤を用いることなく、幅広 い組合せにおいて樹脂とゴムとを直接的かつ強固に接着 でき、接着強度の高い複合体を得ることができる。 [0118]

【実施例】以下に、実施例に基づいて本発明をより詳細 に説明するが、本発明はこれらの実施例によって限定さ 30 れるものではない。なお、実施例及び比較例では、以下 の樹脂組成物及びゴム組成物を用いた。

【0119】「樹脂組成物(A)~(T)] 樹脂組成物A1~A6

熱可塑性樹脂としてポリアミド612(ヘキサメチレン ジアミンとドデカンジカルボン酸の重縮合物)を用い、 下記の樹脂組成物(A1~A6)を調製した。なお、M OPACPM3の計算は、下記基本単位に基づいて行っ

[ 0 1 2 0 ] NH2-(CH2)s-NH-C(=0)-(CH1)n -C(=0)-OH

ポリアミド612 (NH:末端/COOH末端=9/1 (モル比)) 単独

(調製方法): ヘキサメチレンジアミンとドデカンジカ ルボン酸との塩80重量%水溶液に所定量のヘキサメチ レンジアミンを添加し、窒素置換したオートクレーブ中 で加圧(17.5kg/cm²)下で加熱(220℃) し、窒素ガスと共に系内の水分を4時間要して系外に排 出した。その後1時間を要して徐々に昇温(275℃) し水分の残渣を系外に排除した後オートクレーブの内圧 ロイソプロビルアルコールなど) などを単独で又は通常 50 を常圧に戻し、冷却後、ポリアミド612を得た。得ち

10

れたポリマーは分子量 (Mn) 約20000、アミン末 端とカルボキシル末端の比率=9/1であった。このポ リマーを単独で樹脂組成物 (A1) とした。

【0121】樹脂組成物(A2);

ポリアミド612 (NH:末端/COOH末端=9/1 (モル比)) 50重量%

カーボン短繊維50重量%

(調製方法):樹脂組成物(A1)と同重量のカーボン 繊維を2軸押出機で混練し樹脂組成物(A2)とした。 【0122】樹脂組成物(A3):

ポリアミド612 (NH:末端/COOH末端=9/1 (モル比)) 12重量%

ソフトフェライト 88重量%

(調製方法):樹脂組成物(A1)100重量部とソフ トフェライト733重量部をニーダーを用いて混練し樹 脂組成物(A3)とした。

【0123】樹脂組成物 (A4):

ポリアミド612 (NH:末端/COOH末端=1/1 (モル比)) 単独

ルボン酸の塩80重量%水溶液を空素置換したオートク レーブ中で加圧 (17.5 Kg/cm²) 下で加熱 (2 20℃) し、窒素ガスと共に系内の水分を4時間要して 系外に排出した。その後1時間を要して徐々に昇湿(2 75℃) し水分の残渣を系外に排除した後オートクレー ブの内圧を常圧に戻した。冷却後、ポリアミド612を 得た。得られたポリマーは、分子量(Mn) 20000 ~25000、アミン末端とカルボキシル末端の比率= 1/1であった。このボリマーを単独で樹脂組成物 (A 4) とした。

【0124】樹脂組成物(A5):

ポリアミド612 (NH2末端/COOH末端=3/7 (モル比)) 単独

(調製方法):樹脂組成物 (A1) と次の樹脂組成物 (A6) とを1/3の重量比で2軸押出機を用いて混練 した。これを樹脂組成物 (A5) とし単独で用いた。 【0125】樹脂組成物(A6):

ポリアミド612 (NHa末端/COOH末端=1/9 (モル比) ) 単独

ルボン酸の塩80重量%水溶液に所定量のドデカンジカ ルボン酸を添加し、窒素置換したオートクレーブ中で加 圧(17.5kg/cm')下に加熱(220℃)し、 窒素ガスと共に系内の水分を4時間要して系外に排出し た。その後1時間を要して徐々に昇温 (275℃) し水 分の残渣を系外に排除した後オートクレーブの内圧を常 圧に関した。冷却後、ポリアミド612を得た。得られ たポリマーは、分子量 (Mn) 約20000、アミン末 端とカルボキシル末端の比率=1/9であった。このボ リマーを単独で樹脂組成物 (A6) とした。

# 【0126】樹脂組成物B1~B2

熱可塑性樹脂としてポリアミド66(ヘキサメチレンジ アミンとアジピン酸の重縮合物) を用い、下記の樹脂組 成物を調製した(B1~B2)。なお、MOPACPM 3の計算は、下記式に基づいて行った。

32

[ O 1 2 7 ] NH2-(CH2)4-NH-C(=0)-(CH2)4-C(=0)-OH 樹脂組成物 (B1) ·

ポリアミド66 (NH2末端/COOH末端=1/1 (モル比)) 単独

(調製方法):モノマーの組み合わせをヘキサメチレン ジアミンとアジピン酸として前記(A4)と同様の調製 方法で分子量 (Mn) 20000~25000、アミン 末端とカルボキシル末端の比率=1/1のポリアミド6

6を得、これを単独で樹脂組成物 (B1) とした。 【0128】樹脂組成物(B2):

ポリアミド66 (NH<sub>1</sub>末端/COOH末端=1/3) (モル比)) 単独

(調製方法):モノマーの組み合わせをヘキサメチレン ジアミンとアジピン酸とし前記(A6)と同様の翻製方 (髑製方法) : ヘキサメチレンジアミンとドデカンジカ 20 法で分子量 (Mn) は約2000、アミン末端とカル ボキシル末端の比率=1/9のポリアミド66を得た。 このポリマーと樹脂組成物 (B1) を62.5/37. 5の重量比で2軸押出機により混練し、樹脂組成物 (B 2) >1.5.

#### 【0129】樹脂組成物C1~C3

熱可塑性樹脂として、ポリアミド6 (ェーカプロラクタ ムの開環重合体)を用い、下記の樹脂組成物 (C1~C 3) を調製した。なお、MOPACPM3の計算は、下 記式に基づいて行った。

30 [ O 1 3 O ] NH<sub>2</sub> - (CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub> -C(=0) -NH- (CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub> -C(=0) -OH 樹脂組成物 (C1):

ポリアミド6 (NHz末端/COOH末端=1/1 (モ ル比)) 単独

(調製方法): ε-カプロラクタムの80重量%水溶液 を、少量のリン酸の存在下、窒素置換したオートクレー ブ中で250~260℃に加熱し、窒素ガスと共に系内 の水分を4時間を要して系外に排出した。その後1時間 を要して徐々に昇湿(275℃)し水分の残渣を系外に 排除した後、冷却し、ポリアミド6を得た。得られたポ (調製方法) : ヘキサメチレンジアミンとドデカンジカ 40 リマーは分子量 (Mn) 約2000~25000、ア ミン末端とカルボキシル末端の比率=1/1であった。 このポリマーを単独で樹脂組成物 (C1) とした。 【0131】樹脂組成物(C2):

> ポリアミド6 (NH:末端/COOH末端=1/3 (モ ル比))単独

(調製方法): ε --カプロラクタムの80重量%水溶液 に所定量のヘキサメチレンジアミンを添加し、少量のリ ン酸の存在下、窒素置換したオートクレーブ中で250 ~260℃に加熱し、窒素ガスと共に系内の水分を4時 50 間要して系外に排出した。その後1時間を要して徐々に 昇湿(275℃)し、水分の残液を系外に排除した後、 冷却し、ポリアミド6を得た。得られたポリマーは、分 子量(Mn)約20000、アミン末端とカルボキシル 末端の比率=9/1であった。このボリマーを樹脂組成 物 (C4) とした。この (C4) と前記樹脂組成物 (C 1) とを重量比37.5/62.5となるように混練し 樹脂組成物(C2)とした。

#### 【0132】樹脂組成物(C3):

ポリアミド6 (NHz 末端/COOH末端=1/4 (モ ル比)) 単独

(調製方法) : 前記 (C1) と前記 (C4) を重量比2 5/75となるように混練し樹脂組成物 (C3) とし

### 【0133】樹脂組成物D1~D3

熱可塑性樹脂として、ポリアミド46 (ジアミノブタン とアジピン酸の重縮合物)を用い、下記の樹脂組成物 (D1~D3) を調製した。なお、MOPACPM3の 計算は、下記式に基づいて行った。

[ O 1 3 4 ] NH2-(CH2),-NH-C(=0)-(CH2),-C(=0)-OH 樹脂組成物 (D1):

ポリアミド46 (NHa未端/COOH末端=1/1 (モル比)) 単独

樹脂組成物 (D2) ·

ポリアミド46 (NH2末端/COOH末端=1/3 (モル比)) 単独

樹脂組成物 (D3):

ポリアミド46 (NH:末端/COOH末端=1/4 (モル比)) 単独

### 樹脂組成物E1~E3

メチレンジアミンとの重縮合物(芳香族ポリアミドA 5) を用い、下記の樹脂組成物(E1~E3) を調製し た。なお、MOPACPM3の計算は、下記式に基づい て行った。

[0135]

[化1]

【0141】樹脂組成物 (F1):

脂環族ポリアミドA6 (NH,末端/COOH末端=1 /1(モル比)) 単独

(調製方法):モノマーの組み合わせをビス(4-アミ ノシクロヘキシル)メタンとドデカンジカルボン酸とし て前記(A4)と同様の調製方法で分子量(Mn)20 000~25000、アミン末端とカルボキシル末端の 比率=1/1のポリマーを得、これを単独で樹脂組成物 (F1) とした。

\*【0136】樹脂組成物(E1):

芳香族ポリアミドA5 (NH2末端/COOH末端=1 /1(モル比)) 単独

3.4

(調製方法):モノマーの組み合わせをトリメチルヘキ サメチレンジアミンとテレフタル酸として前記(A4) と同様の調製方法で分子量 (Mn) 20000~250 00、アミン末端とカルボキシル末端の比率=1/1の ポリマーを得、これを単独で樹脂組成物(E1)とし た。

# 10 【0137】樹脂組成物(E2):

芳香族ポリアミドA5 (NH2末端/COOH末端=1 /3 (モル比)) 単独

(調製方法):モノマーの組み合わせをトリメチルヘキ サメチレンジアミンとテレフタル酸として前記 (A 6) と同様の調製方法で分子量 (Mn) 約2000、アミ ン末端とカルボキシル末端の比率=1/9のポリマーを 得、このポリマーを樹脂組成物(E4)とした。このポ リマー(E4)と樹脂組成物(E1)とを62.5/3 7. 5の重量比で2軸押出機により混練し、これを樹脂

20 組成物 (E2) とした。 【0138】樹脂組成物(E3):

芳香族ポリアミドA5 (NH2末端/COOH末端=1 /4 (モル比))単独

(調製方法):前記(E1)と前記(E4)を重量比2 5/75となるように混練し樹脂組成物(E3)とし te.

#### 【0139】樹脂組成物F1~F3

熟可塑性樹脂として、ドデカンジカルボン酸トビス (4) - アミノシクロヘキシル) メタンとの重縮合物 (脂環族 熱可塑性樹脂として、テレフタル酸とトリメチルヘキサ 30 ポリアミドA6)を用い、下記の樹脂組成物 (F1~F 3) を調製した。なお、MOPACPM3の計算は、下 記式に基づいて行った。

> [0140] 【化2】

NH-(C=0)-(CH<sub>2</sub>)<sub>10</sub> -C(=0)-OH

【0142】樹脂組成物 (F2):

脂環族ポリアミドA6 (NHz未端/COOH末端=1 /2(モル比))単独

(調製方法):モノマーの組み合わせをビス(4-アミ ノシクロヘキシル)メタンとドデカンジカルボン酸とし て前記(A6)と同様の調製方法で分子量(Mn)約2 0000、アミン末端とカルボキシル末端の比率=1/ 9のポリマーを得、これを樹脂組成物 (F4) とした。

50 この(F4)と樹脂組成物(F1)を133,4/6

6.6の重量比で2軸押出機により混練し、これを樹脂 組成物 (F2) とした。

【0143】樹脂組成物 (F3):

脂漿族ポリアミドA6 (NH: 末端/COOH末端=1/3 (モル比)) 単独

(調製方法):前記(F4)と前記(F1)を62.5 /37.5の重量比で2軸押出機により混練し、これを 樹脂組成物(F3)とした。

【0144】樹脂組成物G1~G2

PBTの場合

て行った。 【0 1 4 5】 【化3】

【0146】樹脂組成物 (G1);

PBT (OH末端/COOH末端=1/1 (モル比)) 単純

(職数方法):ジメチルテレフタレート14.587kg、1,4一プタンジオール6.767kg、酢酸カルシウム30g、及び酸化アンチェク60gを重素ガス薄2入管25株35kg、180℃に過熱した。翌素ガスを少量づけ終した。メタノールの流出を確認したころで残圧撹拌でで徐々に昇温を開始し、徐々に270℃、真空度100Pa以下にまで難いた。エチレングリコールの宿田を確認した後、270℃で3時間新熱保持した後、取り出して放冷した。得られたポリマーを棚間組成物(61)とした。

【0147】樹脂組成物 (G2):

アミン変性 PBT (NH: 末端/OH末端=1/1 (モル比)) 単独

(調製方法): 前記(G1)と(G1)に含まれるカルボキシル基と等モルのメチレンジアミンを230℃でニーダーを用いて30分間混練し横脂組成物(G2)とした。

#### 【0148】樹脂組成物H

ポリ (2, 5 - ジメチルフェニレンエーテル) (デグサ AG (株) 製、Vestoran1900) 単独で樹脂 組成物を調製した。 なお、MOPACPM3の計算は、 下記式に基づいて行った。

[0149]

[化4]

### 【0150】樹脂組成物 I

ポリプロピレン単独で樹脂組成物を調製した。なお、MOPACPM3の計算は、下記式に基づいて行った。 【0151】 CH<sub>1</sub> -CH (CH<sub>2</sub> ) -CH<sub>2</sub> -CH (CH<sub>2</sub> ) -CH<sub>2</sub> -CH<sub>3</sub> (CH<sub>2</sub> ) -CH<sub>2</sub> -CH<sub>3</sub> (CH<sub>2</sub> )

\* 熱可塑性樹脂として、PBT (テレフタル酸と1.4-

ブタンジオールとの重縮合物)、又はアミン変件PBT

(前記PBTとヘキサメチレンジアミンとの反応生成

物)を用い、下記の樹脂組成物 (G1~G2)を調製し

た。なお、MOPACPM3の計算は、下記式に基づい

ポリアセタール (ポリプラスチックス (株) 製、ジュラコンM9の) 単独で樹脂組成物を開製した。なお、MOPACPM3の計算は、下記式に基づいて行った。 【0152】CH.-O-CH:-

樹脂組成物K

ボリフェニレンスルフィド(ボリブラスチックス(株) 製、フォートロンの220A9 (無充填品))単独で樹 脂組成物を調製した。なお、MOPACPM3の計算 は、下記式に基づいて行った。

[0153]

 $C \ l - C_6 \ H_4 - S - C_6 \ H_4 - S - C_6 \ H_4 - C \ l$  樹脂と加硫活性剤を所定の割合で配合し、樹脂組成物 30 ( $L \sim N$ )を調製した。

【0154】<u>樹脂組成物L1~L2</u>

樹脂組成物(L1):

(i)ポリアミド612 (NH;末端/COOH末端=1/ 1 (モル比)) 100重量部

(ii) 加硫活性剤(トリメチロールプロパントリメタアクリレート) 3重量部樹脂組成物(L2):

(i)ポリアミド612 (NHa末端/COOH末端=1/9 (モル比)) 100重量部

(ii)加硫活性剤 (トリメチロールプロパントリメタアク

40 リレート) 3重量部<u>樹脂組成物M1~M2</u> 樹脂組成物 (M1):

(i)ポリアミド6 (NH₂末端/COOH末端=1/1 (モル比)) 100重量部

(ii)加硫活性剤(N, N'-1, 3-フェニレンジマレイミド) 3乗量率

村脂組成物 (M2)・

(i)ポリアミド6 (NH:末端/COOH末端=1/4 (モル比)) 100重量部

(ii)加硫活性剤(N, N'-1, 3-フェニレンジマレ50 イミド) 3重量部樹脂組成物N1~N2

熱可塑性樹脂として、ドデカンジカルボン酸とビス (4) -アミノシクロヘキシル)メタンとの重縮合物(前記脂 環族ポリアミドA6)を用い、下記の樹脂組成物 (N1 ~N2) を調製した。

【0155】樹脂組成物(N1):

(i)脂環族ポリアミドA6 (NH2末端/COOH末端= 1/1 (モル比)) 100重量部

(ii)加硫活性剤(トリアリルイソシアヌレート) 3重 量部

樹脂組成物 (N2):

脂環族ポリアミドA6 (NH:末端/COOH末端=1 /2 (モル比))

100重量部

(ii)加硫活性剤(トリアリルイソシアヌレート) 5重 最部

樹脂組成物 〇1 ~ 〇2

樹脂組成物 (O1): (i) PBT (OH末端/COOH末端=1/1 (モル

比)) 100重量部

リレート) 3重量部

樹脂組成物 (O2):

(i)アミン変性 P B T (NH<sub>3</sub>末端/OH末端=1/1

(モル比)) 100重量部 (ii)加硫活性剤(トリメチロールプロパントリメタアク

リレート) 3重量部 「未加硫ゴム組成物 (R)] 下記成分を所定の割合で配

合し、未加硫ゴム組成物(R1~R10)を調製した。 【0156】ゴム組成物R1

ゴム (DSM (株) 製、ケルタン509×100、ジェ ン含量8.2重量%)90重量部、ポリオクテニレンゴ ム (Degussa (株) 製、Vestenamer 8 012) 10重量部)

(ii) フィラー [カーボンプラック (FEF)] 1 重量部

(i i i) ラジカル発生剤 [有機過酸化物 (ジクミルパ 一オキサイド) ↑ 5重量部

(iv)加硫活性剤 0重量部

(v) 可塑剤(出光興産(株)製、ダイアナプロセスオ 40 イルNM-68)) 100重量部

(vi)酸化亜鉛 5重量部

(v i i) ステアリン酸 1重量部

ゴム組成物R2

(i) ゴム 100重量部 (エチレンプロピレンジエン ゴム (DSM (株) 製、ケルタン509×100、ジエ ン含量8.2重量%) 9.0重量部、ポリオクテニレンゴ ム (Degussa (株) 製、Vestenamer8 012)10重量部)

重量部

(i i i i) ラジカル発生剤 [有機過酸化物(ジクミルパ ーオキサイド) 1 5 重量部

(iv) 加硫活性剤(トリメチロールプロパントリメタ アクリレート) 1重量部

(v) 可塑剤(出光興産(株)製、ダイアナプロセスオ イルNM-68)) 100重量部

(vi)酸化亜鉛 5重量部

(vii) ステアリン酸 1 重量部

10 ゴム組成物R3

(i) ゴム 100重量報 (エチレンプロピレンジェン ゴム (DSM (株) 製、ケルタン509×100 ジェ ン含量8. 2重量%) 90重量部、ポリオクテニレンゴ ム (Degussa (株) 製、Vestenamer 8

012) 10重量部)

(ii) フィラー [カーボンプラック (FEF)] 1 重量部

(i i i) ラジカル発生剤(有機過酸化物(ジクミルパ ーオキサイド)) 5 重量率

(ii)加硫活性剤 (トリメチロールプロパントリメタアク 20 (i v) 加硫活性剤 (ブタンジオールジメタクリレー ト) 2 重量部

> (v) 可塑剤(出光興産(株)製、ダイアナプロセスオ イルNM-68) 100重量部

(vi)酸化亜鉛 5重量部

(vii) ステアリン酸 1重量部

ゴム組成物 R4

(i) ゴム 100重量部 (エチレンプロピレンジェン ゴム (DSM (株) 製、ケルタン509×100、ジェ ン含量8. 2重量%) 90重量部、ポリオクテニレンゴ (i) ゴム 100重量部 (エチレンプロピレンジエン 30 ム (Degussa (株) 製、Vestenamer 8 012) 10重量部)

> (ii) フィラー [カーボンブラック (FEF)] 1 重量部

> (iii) ラジカル発生剤(テトラメチルチウラムジス ルフィド) 3重量部

> (iv) 加硫活性剤(トリメチロールプロバントリメタ アクリレート) 1 重量部

> (v) 可塑剤(出光興産(株)製、ダイアナプロセスオ イルNM-68) 100重量部

(vi)酸化亜鉛 5重量部

(vii) ステアリン酸 1重量部

ゴム組成物R5

(i) ゴム 100重量部 (天然ゴム60重量部、エチ レンプロピレンジエンゴム(DSM(株)製、ケルタン 509×100、ジエン含量8、2重量%) 35重量 部、ポリオクテニレンゴム (Degussa (株) 製. Vestenamer8012) 5重量部)

(ii) フィラー [カーボンブラック (FEF) 1 1 重量部

(i i) フィラー [カーボンブラック(FEF)] 1 50 (i i i) ラジカル発生剤 [有機過酸化物 (ジクミルバ

- ーオキサイド) ] 5 重量部
- (iv)加硫活性剂 0重量部
- (v) 可塑剤(出光興産(株)製、ダイアナプロセスオ イルNM-68) 100重量部
- (vi)酸化亜鉛 5重量部
- (vii)ステアリン酸 1重量部
- ゴム組成物R6
- (i) ゴム 100重量部 (天然ゴム60重量部、エチ レンプロピレンジエンゴム (DSM (株) 製. ケルタン 509×100、ジェン含量8.2重量%) 35重量 10 イルNM-68) 0重量部 部、ポリオクテニレンゴム(Degussa (株) 製、
- Vestenamer8012) 5重量部) (ii) フィラー [カーボンブラック (FEF)] 1
- 重量部 (i i i) ラジカル発生剤 [有機過酸化物 (ジクミルバ
- ーオキサイド) 1 5 重量部 (iv)加硫活性剤(トリメチロールプロパントリメタ
- アクリレート) 1重量部
- (v) 可塑剤(出光興産(株)製、ダイアナプロセスオ イルNM-68) 100重量部
- (vi) 酸化亜鉛 5重量部
- (vii) ステアリン酸 1 重量部
- ゴム組成物R7
- (i) 水素添加ニトリルゴム (HNBR) (「Zet pol3110」、日本ゼオン(株)製)100重量部 (ii) フィラー [カーボンブラック (N550)]5
- 0 重量報 (iii) ラジカル発生剤(1,3-ビス(t-プチル
- ベルオキシイソプロピル) ベンゼン) 3重量部 (iv)加硫活性剤 0重量部
- (v) 可塑剤(ジブチルメチレンビスチオグリコレー ト) 10 重量部
- (vi)酸化亜鉛 0重量部
- (vii) ステアリン酸 0 重量部
- ゴム組成物R8
- (i) 水素添加ニトリルゴム (HNBR) (「Zet p o l 3 1 1 0 」、日本ゼオン (株) 製) 1 0 0 重量部 (ii) フィラー [カーボンプラック (N550)]5
- 0 重量部
- ベルオキシイソプロピル) ベンゼン) 3重量部
- (iv)加硫活性剤(N, N'-1, 3-フェニレンジ マレイミド) 4重量部
- (v)可塑剤(ジブチルメチレンビスチオグリコレー ト) 10重量部
- (vi)酸化亜鉛 0重量部

- (vii) ステアリン酸 0 重量部
- ゴム組成物R9
- (i) フッ素ゴム (FPM) (Dai E1 「G92
- 0」、ダイキン工業(株)製)100重量部 (ii) フィラー 0 重量部
- (i i i) ラジカル発生剤 (ジクミルパーオキサイド) 3 重量部
- (iv)加硫活性剤 ()重量部
- (v) 可塑剤(出光興産(株)製、ダイアナプロセスオ
- (vi)酸化亜鉛 ()重量部
- (vii) ステアリン酸 0重量部
- ゴム組成物R10
- (i) フッ素ゴム(FPM) (Dai El [G92 0」、ダイキン工業(株)製)100重量部
- (ii) フィラー () 重量部 (i i i) ラジカル発生剤 (ジクミルパーオキサイド)
- 3 重量部
- (iv) 加硫活性剤(トリアリルイソシアヌレート) 20 4 重量部
  - (v) 可塑剤(出光興産(株)製、ダイアナプロセスオ
    - イルNM-68) 0 重量部 (vi)酸化亜鉛 ()重量部
    - (vii)ステアリン酸 0 重量部
    - 実施例1~147及び比較例1~77

前記樹脂組成物を射出成形し、得られた樹脂部材(平板 状、サイズ100mm×100mm×4mm) を成形型 内に配置し、成形樹脂部材の表面に対して前記未加硫ゴ ム組成物を射出成形し、温度180℃、圧力20MPa

- 30 で20分間加硫又は架橋することにより、複合体を製造 した。得られた複合体について、剝離試験により樹脂部 材とゴム部材との接着強度を測定し、下記基準に従って 評価した。
  - [0157]
  - A:極めて強固に接着しており、凝集破壊する
  - B:界面剥離するものの強固に接着している
  - C:樹脂部材とゴム部材とが界面で容易に剥離する 結果を表1に示す。なお、表中、「活性原子の個数」
- は、MOPACPM3の計算で得られた熱可塑性樹脂-(i i i i) ラジカル発生剤(1, 3-ビス(t-ブチル 40 分子中の括性原子(S≧O, 006)の個数を示す。な お、前記計算において、E.は、-8eV(ラジカル発 生剤が有機過酸化物の場合)、又は-6eV(ラジカル 発生剤がテトラメチルチウラムジスルフィドの場合) と
  - した。 [0158]
  - 【表1】

41

表1						
	ゴム組成物R1					
	熱可塑性樹脂組成物	1分子中の活性原子 の個数	接着強度			
実施例 1	A 1	7.2個	A			
実施例 2	A 2	7. 2個	A			
実施例3	A 3	7.2個	A			
実施例 4	A 4	4 🙀	A			
実施例 5	A 5	2.4個	В			
比較例 1	A 6	0. B(B	c			
実施例 5	B 1	2個	В			
比較例 2	B 2	1 1	C			
实施例7	C1	7.2個	A			
実施例8	C 2	2 6	В			
比較例3	C3	1.6個	C			
実施例 9	D1	41	В			
実施例10	D 2	2 📆	В			
比較例 4	D3	1.6個	C			
実施例11	E 1	5個以上	В			
実施例12	E 2	4個以上	B			
実施例13	E 3	3. 8個以上	В			
実施例14	F 1	3 (8				
実施例15	F 2	2 個	В			
比較例5	F 3	1.299	Č			
比較例6	G 1	O file	C			
実施例16	G 2	4 (2)	A			
実施例17	H	6個以上	В			
実施例18		9個以上	В			
実施例19	J	6個以上	B			
実施例20	K	2個以上	В			
実施例 2 1	L1	4個	A			
比較例 7	L 2	0.80	C			
実施例22	M 1	7. 2個	A			
比較例8	M 2	1.6個	C			
実施例23	N 1	3 @	В			
比較例 9	01	0 個	C			
実施例24	0 2	4 🔞	A			

[0159] [表2]

表 2

43

ゴム組成物R2 熟可塑性掛脂組成物 1分子中の活性原子 接着強度 の個数 7、2個 7、2個 7、2個 7、2個 実施例25 実施例26 実施例27 実施例28 A 2 A 3 A Α A 4 4個 Ā 実施例29 A 5 2. 4個 A 0. 8個 比較例10 A 6 Ċ 実施例30 比較例11 B 1 Α B 2 1個 C 実施例31 実施例32 C 1 7.2個 A C 1.6個 比較例12 C 3 実施例33 D 1 В 実施例34 D 2 2個 比較例13 実施例35 1. 6個 5個以上 D3 E1 Α 実施例36 実施例37 E 2 4個以上 3. 8個以上 В FI 3個 2個 1, 2個 実施例38 Α 実施例39 比較例14 比較例15 F2 F3 c **G** 1 0個 実施例40 G 2 実施例 4 1 実施例 4 2 6個以上 A 9 個以上 6 個以上 2 個以上 В 実施例43 J B В 実施例 4 5 4個0.8個 比較例16 実施例46 比較例17 L 2 3個 N 1 A N 2 1. 2個 C

[0160]

表3 ゴム組成物R3			
	無可塑性樹脂組成物	1分子中の活性原子 の個数	接着強度
実施例47	A1	7.2個	A
実施例48	A 2	7.2個	A
実施例 4 9	A 3	7.2個	А
実施例50	A 4	4 個	A
実施例51	A 5	2.4個	A
比較例18	A 5	0.8個	C
実施例52	B 1	2 📵	В
比較例19	B 2	1 個	C
実施例53	C 1	7.2個	A
実施例54	C 2	2個	В
比較例20	C 3	1.6(%)	C
実施例 5 5	D1	4 個	В
実施例58	D2	2個	В
比較例21	D3	1.6個	С
実施例 5 7	E 1	5個以上	A
実施例58	E 2	4億以上	В
実施例59	E 3	3.8個以上	В
実施例60	F1	3 🔞	A
実施例 6 1	F 2	2個	В
比較例22	F3	1,2個	С
比較例23	G I	0個	C
実施例62	G 2	4 🕮	A
実施例63	Н	6個以上	В
実施例64	1	9個以上	В
実施例 6 5	J	6個以上	В
実施例66	K	2個以上	В

\* \*【表3】

【0161】 【表4】

45

女ペ ゴム組成物 R 4					
	熱可塑性樹脂組成物	1分子中の活性原子 の個数	接着強度		
比較例 2 4	A 1	0個	С		
比較例 2 5	A 2	0個	С		
比較例26	A 3	O個	C		
比較例27	A 4	O個	c		
比較例28	A 5	Offi	С		
比較例29	A 6	0 @	Ċ		
比較例30	B 1	Off	c		
<b>比較例31</b>	B 2	0個	c		
実施例67	C1	2 (1	В		
比較例32	C 2	1 (4	Ċ		
比較例33	C 3	0.8個	C		
実施例68	D 1	4 🖪	В		
実施例69	D 2	2 🕮	В		
比較例34	D 3	1.65	C		
比較例35	E 1	0 (1)	C		
<b>比較例36</b>	E 2	0.40	C		
比較例37	E 3	0個	C		
比較例38	F 1	1個	С		
比較例39	F 2	0.7個	С		
比較例40	F 3	0.4個	С		
比較例41	G 1	0個	Č		
実施例70	G 2	2個	В		
比較例 4 2	H	0 個	C		
実施例71		3個以上	В		
実施例72	J	4個以上	В		
事施例73	V	2.00 Pt L			

[0162]

\* \* 【表5】

		表5	
		組成物R5	
	熱可塑性樹脂組成物	1分子中の活性原子 の個数	接着強度
実施例74	A 5	2.4個	В
比較例43	A 6	0.864	C
実施例75	F 2	2個	В
比較例44	F 3	1.24	C
実施例76	L 1	4個	A
比較例45	L 2	0.840	C
実施例 7 7	М1	7. 2 Œ	В
<b>比較例46</b>	M 2	1.66	c
実施例78	N 1	3個	В
比較例47	N 2	1.25	C
比較例48	01	0億	c c
実施例79	02	4個	A

[0163]

【表6】

47

ゴム組成物R6 熱可塑性樹脂組成物 1分子中の活性原子 接着強度 の個数 実施例 B D 7. 2個 7. 2個 7. 2個 4個 A 1 実施例81 実施例82 A 2 A 3 Α A 実施例83 A 4 A 5 2, 4個 実施例84 A 比較例49 A 6 0.8個 実施例85 比較例50 B 1 B 2 1個7.2個 実施例86 C 1 Α 実施例87 2 (7) В 比較例51 C 3 1. 6個 ċ 実施例88 実施例89 比較例52 実施例90 4 (8 D 1 В 2個 1.6個 5個以上 D 2 В D 3 c 4個以上 実施例 9 1 E 2 実施例92 実施例93 3. 8 MULL E 3 F 1 3個 実施例94 2個 В 比較例53 比較例54 F 3 0個 G 1 実施例95 G 2 実施例96 Н 6個以上 В 9個以上 Ē 実施例98 2個以上 実施例99 В 実施例100 L I 4個 Α 実施例101 N 1 3個 Α 比較例55 N 2 1. 2個

[0164]

\* \* 【表7】

		数7 組成物R7	
	熱可塑性樹脂組成物	1 分子中の活性原子 の倒数	接着強度
実施例102	A 5	2.4個	В
比較例56	A B	0.848	С
実施例103	F 2	2 條	В
比較例57	F 3	1.20	С
実施例104	LI	4個	A
比較例58	L 2	0.86	С
実施例105	N 1	3 🕼	A
比較例59	N 2	1.26	С

[0165]

【表8】

女8 ゴム組成物R8			
	熱可塑性樹脂組成物	1分子中の活性原子	接着強度
実施例106		の個数	
	A1	7.2個	A
奥遊例 107	A4	4個	Α
奥施例 108	A 5	2.4個	Α
比較例60	A 6	0.8個	С
実施例109	B 1	2 個	8
比較例61	B 2	1 (1)	Ç
実施例110	C 1	7.2個	A
実施例 1 1 1	C 2	2個	В
比較例62	C 3	1.6個	С
支班例 1 1 2	E1	5個以上	A
実施例 113	E 2	4個以上	В
<b>実施例</b> 114	E 3	3.8個以上	В
実施例 1 1 5	F1	3 (10)	В
実施例 1 1 6	F 2	2個	В
比較例63	F3	1.2個	С
比較例64	G1	C fill	C
実施例117	G 2	4個	A
実施例 1 1 8	H	6個以上	A
実施例119	1	9個以上	В
実施例120	J	6個以上	В
実施例121	K	2個以上	В
実施例122	L1	4 🗗	A
比較例65	L 2	0.8個	С
実施例123	N 1	3 (2	A
比較例66	N 2	1,2個	С

[0166]

\* \*【表9】 表9

		20.0		
ゴム組成物 R9				
	熟可塑性樹脂組成物	1分子中の活性原子 の個数	接着強度	
実施例124	A 5	2,4個	8	
比較例67	A 6	0.868	C	
実施例125	F 2	2 (1)	В	
比較例68	F 3	1,2個	c	
実施例126	L 1	4個	A	
比較例69	L 2	O. 848	C	
実施例127	М1	7. 248	A	
比較例70	M 2	1.6個	C	
実施例 128	N 1	3個	A	
<b>比較例71</b>	N 2	1.24	C	
比較例72	01	0個	C	
実施例129	0.2	4 (8)	A	

【0167】 【表10】

52

		表10			
ゴム組成物R10					
	熱可塑性樹脂組成物	1分子中の活性原子 の個数	接着強度		
実施例130	A 1	7.2個	A		
実施例131	A 4	4個	В		
実施例132	A 5	2.4個	8		
比較例73	A 6	0.8個	C		
実施例133	B 1	2 個	В		
比較例74	B 2	1個	С		
実施例134	C1	7.2個	В		
実施例135	C 2	2 (9)	В		
比較例75	C 3	1.6個	С		
実施例136	E 1	5個以上	В		
実施例137	E 2	5 俄以上	В		
実施例138	E 3	3.8個以上	В		
実施例139	F 1	3 個	A		
実施例140	F2	2 (4)	В		
比較例76	F 3	1.26	C		
比較例77	G 1	0個	С		
実施例141	G 2	4個	В		
実施例142	Н	6個以上	A		
実施例143		9個以上	В		
実施例144	J	6 個以上	В		
実施例145	K	2個以上	В		
実施例146	L1	4個	A		
実施例147	N 1	3 10	Α		

【0168】表1~10から明らかなように、実施例では、活性原子を2個以上有する樹脂を用いているため、ゴムの種類に拘わらず、樹脂とゴムとを強固に接着できる。

#### 【0169】実施例148

材との接着強度を測定したところ、複合体の接合強度 は、評価「A」に向上した。

# 【0170】実施例149

ヘキサフルオロイソプロバノールに代えてメタクレゾー を用い、試験片の接合面を挟く以外、実施別148と 間線にして複合体を製造した。得られた複合体につい て、剥離軟候により樹脂部材とゴム部材との接着速度を 測定したところ、複合体の接合強度は、評価「A」に向

#### 【0171】 実施例150

接着強度の評価が「B」であったゴム組成物 R1/樹脂 H (m-PPB) の組合せにおいて、樹脂H (m-PP E) の試験件(平板状、サイズ100mm×100mm ×4mm) が接合面をメタクレゾールではく以外、実施 例148と同様にして複合体を製造した。得られた複合 体について、剥離試験により樹脂部材とゴム部材との接 着強度を測定したところ、複合体の接合強度は、評価 「A1に向上した。

#### フロントページの続き

ドターム(参考) 4F100 AK01A AK03C AK25C AK28C AK41A AK46A AK51A AK54A AK75C AL09A AK02C AT00A AT00C BA03 BA07 BA10A

BA10C CA02B CA30B EC15B EJ05 EJ06 GB31 GB51 JB16A JL11

4F211 AA29 AA34 AA45D AB03 AB04 AH05 AH17 TA09 TC01 TH06 TH23 TN60